

To: [redacted] [redacted] @erasmusmc.nl]
Cc: ([redacted]) [redacted] [redacted] @minvws.nl]; [redacted] [redacted] [redacted] @minvws.nl]; [redacted]
From: [redacted] [redacted] @minvws.nl]
Sent: Mon 11/30/2020 11:34:14 AM
Subject: RE: DRINGEND: Lopende landelijke plasma studie bij kwetsbare COVIDpatienten
Received: Mon 11/30/2020 11:34:14 AM

Hoi [redacted]

Heel jammer dat het zo moeizaam loopt en ingewikkeld om dat dan goed vorm te geven.

Ik heb 2 informatieve vragen:

- 1) Hebben jullie ook de route verkend om bij de teststraat een flyer mee te geven, dus voordat mensen weten of ze positief/negatief zijn? Dat vraagt mogelijk minder belasting vanuit het personeel en mensen zijn dan ook nog rustig en kunnen over zaken nadenken.
- 2) We kunnen ons voorstellen dat vanuit de call centra bij een positieve test het ingewikkeld is om mensen naar een onderzoek toe te leiden, als er veel andere vragen zijn over waar je je aan moet houden en hoe het dan met je familie en vrienden zit en met wie je contact hebt gehad. Of hebben jullie andere overwegingen meegekregen vanuit de GGD.

Hoor het graag van je.

Mvgr [redacted]

Van: [redacted] <[redacted]@erasmusmc.nl>
Verzonden: zondag 29 november 2020 18:44
Aan: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted]
 <[redacted]@minvws.nl>
CC: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>
Onderwerp: DRINGEND: Lopende landelijke plasma studie bij kwetsbare COVID patienten

Beste [redacted]

Zoals jullie waarschijnlijk nog herinneren ben [redacted] Nadat de Concovid studie eerder dit jaar belangrijke inzichten opleverde over de timing van plasmabehandeling hebben we ons in de CoV-Early studie nu gericht op kwetsbare Nederlanders in de eerste week van ziekte nog voor opname nodig is.

We hopen te bewijzen dat een behandeling met de antistoffen die in plasma zitten het aantal ziekenhuisopnames drastisch kan verminderen. Recent onderzoek maakt het heel aannemelijk dat dit zo is. Zo heeft de FDA de voorbije weken monoclonale antistoffen van 2 verschillende firma's authorization for use gegeven (Lilly en Regeneron compound) omdat beide een meer dan 50% afname van opname opleverde wanneer ze aan hoog risico patiënten in de eerste week van ziekte gegeven werden. Het is in exact dezelfde populatie dat wij willen aantonen dat antistoffen in plasma hetzelfde kunnen doen.

Om dat bewijs te leveren hebben we 700 patiënten nodig die deel willen nemen aan de studie. Bovendien moeten dit risicopatiënten zijn (comorbiditeit, ouderen). Het blijkt erg moeilijk om deze nog niet opgenomen doelgroep te bereiken.

Er bestaat nochtans een heel doeltreffende manier om hen te bereiken namelijk de GGD. Zij weten wie positief getest werd en wie 50 jaar of ouder is. Ondanks een hele reeks genomen acties om de doelgroep te bereiken (via ouderenbond, via persberichten, via advertenties in landelijke en regionale kranten, via

contacten met huisartsen in de regi, post van [REDACTED] 5.1.2e op LinkedIn over de studie, door afdelingshoofd tijdens interview in omroep Maxx enz.) zijn er de voorbije 6 weken slechts 24 patiënten geïnccludeerd.

Er is mijns inziens echter een efficiënte manier om de doelgroep te bereiken. De GGD zou tijdens het telefonisch gesprek dat ze voor hun bron en contactonderzoek met patiënten voeren op het einde van dit gesprek kunnen melden dat "patiënten van 50 jaar of ouder gezocht worden om deel te nemen aan een onderzoek waarin ze behandeld worden met antistoffen in plasma en dat ze daar op www.coronaplasmastudie.nl meer over kunnen lezen en zich aanmelden.

Helaas is het ons nog niet gelukt om de GGD van het belang te overtuigen om dit te doen. Ook prima zou zijn dat ze de patient vragen of het Erasmus MC hun mag contacteren om te kijken of ze geïnteresseerd zijn om deel te nemen aan een onderzoek over een nieuwe behandeling voor corona.

Ook hebben we geprobeerd of het mogelijk zou zijn om de studie te vermelden op portal waar patienten met hun Digi-ID checken of hun test positief is.

Via deze mail wil ik de hulp van VWS vragen om de studie meer bekendheid te geven in Nederland, te kijken of de studie vermeld zou kunnen worden op de portal en om met ons het gesprek met de GGD aan te gaan. De volgende 2 weken zullen meerdere andere ziekenhuizen klaar zijn om patiënten te includeren waardoor we wel 40 of 50 patiënten per week zouden kunnen includeren en de studie op 3-4 maanden zouden kunnen voltooien! De enige echt efficiënte manier om de doelgroep te bereiken is door zij die positief testen erover aan te spreken en alleen de GGD kan dit doen. De 2e beste weg is om de studie brede bekendheid te geven in Nederland. Daar is VWS natuurlijk de geschikte kandidaat voor.

Het zou echt doodzonde zijn en heel erg jammer van de miljoenen euros die geïnvesteerd werden in verzamelen van duizenden liters plasma indien het bewijs niet kan geleverd worden van het nut van een behandeling met plasma of COVig (concentraat van COVID antistoffen). Bovendien is er een grote kans is dat de plasma behandeling echt ziekenhuisopnames (of erger) kan voorkomen. Van zodra dit bewijs geleverd is, is deze behandeling bovendien ook onmiddellijk beschikbaar aangezien de voorraad plasma bij Sanquin alsmar groeit.

Tijdens het werkbezoek van Hugo de Jonge aan het Erasmus MC heb ik eerder dit jaar uitgebreid over het onderzoek met hem gesproken. Ik had ook Hugo graag deze mail toegestuurd omdat hij me vertelde dat ik hem zo nodig altijd kon contacteren. Hij heeft me toen zijn kaartje en 06nr gegeven maar ben dit in de hectiek van de voorbije maanden kwijtgeraakt. Ik zou daarom willen vragen om mijn noodkreet met hem te bespreken.

Ik ben bereikbaar op 06 [REDACTED] 5.1.2e

[REDACTED] 5.1.2e