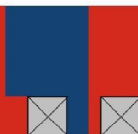


To: 5.1.2e [5.1.2e]@rivm.nl
From: RIVM Inf@ct
Sent: Wed 11/4/2020 5:31:52 PM
Subject: Inf@ct: COVID-19 (nieuw coronavirusinfectie) (74)
Received: Wed 11/4/2020 5:32:01 PM

[Bekijk online](#)



Inf@ct: COVID-19 (nieuw coronavirusinfectie) (74)

4 november 2020

Dit is een Inf@ctbericht speciaal bestemd voor GGD'en.

In dit bericht:

- Aanvullend advies m.b.t. 'zelfmelders' van positieve antigeensneltestuitslagen
- Registreren van 'zelfmelders'

Bericht:

In (Lab)Inf@ct 71 dd. 27 oktober jl. werd u geïnformeerd over het melden van positieve antigeensneltestuitslagen, antigeensneltestvalidatie en kwaliteitseisen. GGD'en geven aan dat zij op dit moment veelvuldig worden gebeld door personen die een positieve antigeentestuitslag hebben gekregen, zogenaamde 'zelfmelders'. Deze personen verwachten praktisch advies van de GGD'en.

Officiële uitgangspunten voor inzet testen op COVID-19, waaronder antigeentesten buiten de GGD-testlocaties zijn nu te vinden op rijksoverheid.nl. Desondanks hebben GGD'en op dit moment behoefte aan handelingsperspectief rondom 'zelfmelders'. Wij stelden in (Lab)Inf@ct 71 het volgende tijdelijk pragmatische handelen voor, in afwachting van verdere regulering:

1. Accepteer positieve antigeentestuitslagen van de bekende testlabs (zie voor overzicht labs [Aanvullende informatie diagnostiek COVID-19](#)) en van de GGD-teststraten. Het idee hierachter is dat deze labs vanwege hun ISO-accreditatie geen ongevalideerde testen zullen uitvoeren. Hetzelfde geldt voor de GGD-teststraten.
2. Accepteer positieve antigeentestuitslagen van andere aanbieders, indien het een klinisch gevalideerde test betreft (op dit moment Abbott, Becton Dickinson en Roche), en de uitvoering door/onder verantwoordelijkheid is gebeurd van een BIG-geregistreerde arts.
3. Herhaal een positief resultaat bij onbekende status van de test of twijfel hieraan, en bij twijfel aan de kwaliteit van uitvoering, de diagnostiek in een reguliere teststraat (afspraak met voorrang). Het resultaat moet door de patiënt in isolatie worden afgewacht. Maar wacht met BCO en bericht via de CoronaMelder-app tot de uitslag van de tweede test.

Aanvullend advies m.b.t. 'zelfmelders' van positieve antigeensneltestuitslagen

Wanneer 'zelfmelders' mondeling kunnen aangeven dat zij zijn getest met een klinisch gevalideerde test, is het aan de GGD om de betrouwbaarheid van de 'zelfmelder' en de mogelijke condities waarin de test is afgenomen in te schatten. Bij voorkeur wordt er documentatie overlegd, zoals een testuitslag op naam of foto van de uitgevoerde test of het laboratorium waar de test is uitgevoerd. Indien dit niet beschikbaar is, kan de GGD pragmatisch handelen door conform de reguliere richtlijnen isolatie te adviseren, BCO te verrichten en een bericht via de CoronaMelder-app te sturen.

Het herhalen van de test met PCR blijft uitgangspunt bij niet klinisch gevalideerde (of onbekende) antigeensneltesten.

Bij een positieve niet-klinisch gevalideerde of onbekende antigeensneltest wordt geadviseerd een nieuwe test te doen middels PCR. De reden hiervoor is dat de kwaliteit van de test onbekend is en er is er geen zicht op de kwaliteit van de uitvoering. Fout-positieve resultaten kunnen voorkomen, bijv. door langer dan de voorgeschreven testtijd te wachten.

Indien de positief geteste persoon echt geen nieuwe test wil laten doen in een reguliere teststraat maar de 'onbekende of overige' antigeentest was positief, dan wordt deze toch geaccepteerd. De persoon gaat dan conform de reguliere richtlijnen in isolatie, er wordt BCO verricht, en er wordt een bericht via de CoronaMelder-app gestuurd.

Op dit moment zijn door het OMT de volgende antigeentesten beoordeeld als voldoende klinisch gevalideerd: Abbott (panbio), Becton Dickinson (Veritor) en Roche (SD biosensor).

De (voorlopige) rapportage over de validatie van antigeentesten is te vinden op de website van het RIVM: [Status validatie SARS-CoV-2 antigeensneltesten](#).

Indien de GGD op basis van antigeensneltestuitslagen een cluster vermoedt, dient diagnostiek ten behoeve van clusterdetectie verder te verlopen middels PCR, vanwege een hogere sensitiviteit.

Registreren van 'zelfmelders'

Wellicht ten overvloede: elk laboratorium of elke arts onder wiens auspiciën een COVID-19-antigeentest is uitgevoerd, is verplicht een positieve bevinding aan de GGD te melden, inclusief naam, adres, geslacht, geboortedatum, BSN en aanvragend arts, conform de Wet publieke gezondheid. Om het BCO te bespoedigen wordt daarbij ook het telefoonnummer van de betreffende persoon doorgegeven.

De huidige meldingscriteria zijn 'elke persoon bij wie door middel van gevalideerde PCR of andere nucleïnezuuramplificatietest of een in Nederland gevalideerde antigeensneltest een infectie met SARS-CoV-2 is vastgesteld'.

Klinisch gevalideerde antigeensneltesten

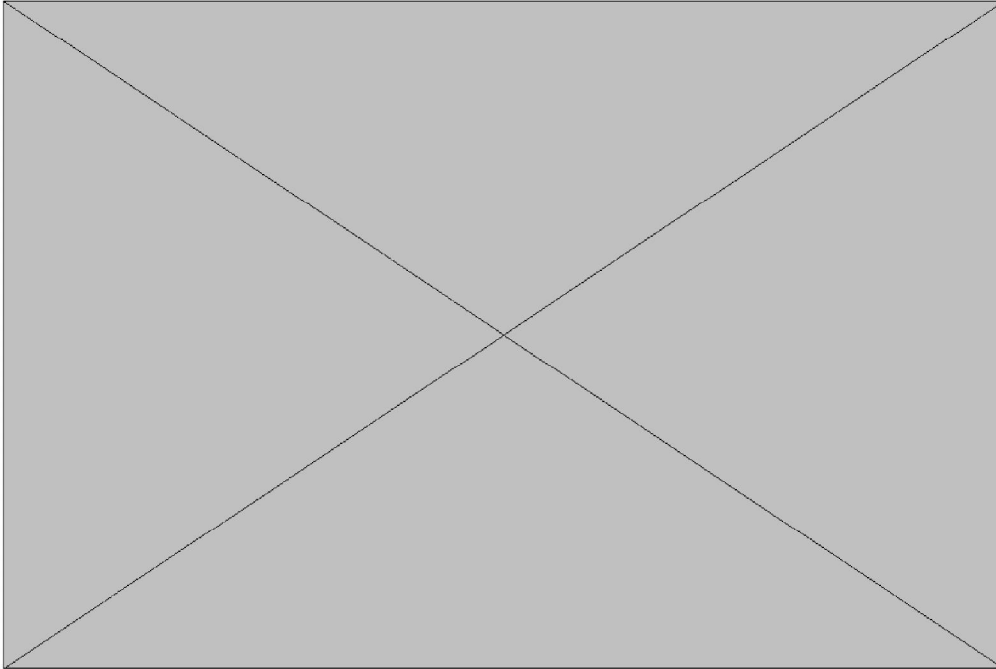
Personen met een positieve antigeensneltest die zichzelf melden bij de GGD kunnen enkel gemeld worden in Osiris als vast te stellen is dat zij getest zijn door middel van een in *Nederland (klinisch) gevalideerde antigeensneltest* met tussenkomst van een BIG-geregistreerde arts. De GGD dient in het geval van 'zelfmelders' te waken voor dubbelregistratie in Osiris.

Dit zal dus betekenen dat niet alle 'zelfmelders' gemeld zullen worden in Osiris. Wij vragen de GGD'en in HP Zone alle cases op basis van antigeensneltesten waarbij ook reguliere maatregelen zijn geadviseerd en die niet in Osiris worden gemeld te registreren als probable case (zie tabel).

Wij realiseren ons dat de huidige registratie in Osiris en HP Zone niet ideaal is. Er wordt gewerkt aan een beter meldingssysteem voor antigeensneltesten.

GGD'en melden zoals gebruikelijk in Osiris positieve antigeentestuitslagen van de bekende testlabs (zie voor overzicht labs [Aanvullende informatie diagnostiek COVID-19](#)) en van de GGD-teststraten, met een van de klinisch gevalideerde antigeensneltesten. De GGD noteert dan in het aantekeningenveld voor LCI/EPI: '*antigeensneltest van bekend testlab*' (zie tabel).

Meldingen van positieve antigeentestuitslagen van andere aanbieders dan de bekende testlabs, met een klinisch gevalideerde test en uitgevoerd door/onder verantwoordelijkheid van een BIG-geregistreerde arts kunnen ook gemeld worden in Osiris. De GGD noteert dan in het aantekeningenveld voor LCI/EPI veld: '*antigeensneltest van overig lab*' (zie tabel).



Contactgegevens

- **Overleg met uw regionale GGD** over casuïstiek of mogelijk verdachte gevallen in uw regio. Het nummer is te vinden op www.ggd.nl.
- **RIVM-LCI**: tel. 030- 5.1.5 (ook buiten kantooruren bereikbaar)
- **RIVM dd. viroloog**: tel. 030- 5.1.2e (ook buiten kantooruren bereikbaar)
- **Erasmus MC, dd. 5.1.2e afdeling Viroscience**: tel. 010- 5.1.2e (buiten kantooruren: 010- 5.1.2e)

Meer informatie

- [ECDC](#)
- [WHO](#) en [Dagelijkse WHO situation reports](#)
- [RIVM \(algemene informatie\)](#)
- [LCI-richtlijn COVID-19](#)
- [Rijksoverheid](#)

Auteurs: 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e (RIVM-CIb), 5.1.2e (Amphia ziekenhuis), 5.1.2e (GGD Gelderland-Midden/RAC), 5.1.2e (RAC/GGD Hollands Noorden), 5.1.2e, (GGD Hart voor Brabant/RAC), 5.1.2e (GGD

Amsterdam/LOI), 5.1.2e, 5.1.2e (RIVM-CIb)

Bericht verstuurd aan: artsen en verpleegkundigen infectieziektebestrijding GGD'en

VERTROUWELIJK

Dit bericht is strikt vertrouwelijk en uitsluitend bestemd voor de geadresseerde(n). Verstrekking aan en gebruik door anderen is niet toegestaan.

Wilt u uw e-mailadres wijzigen of andere berichtenservices aanvragen? Dat kan via [profiel bewerken](#). Collega's die deze berichtenservice nog niet ontvangen, kunnen deze aanvragen via <https://www.rivm.nl/abonneren>.

Een overzicht van alle berichten vindt u in het [archief](#). Het berichtenarchief is besloten.

De LCI is op werkdagen bereikbaar tussen 8.30 en 17.00 uur via 5.1.2e@rivm.nl.

Service

U ontvangt deze e-mail op het mailadres 5.1.2e@rivm.nl, omdat u hebt aangegeven e-mailberichten te willen ontvangen.

[Aanmelden](#) | [Wijzig voorkeuren](#) | [Direct afmelden](#)

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is toegezonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen.

De Staat aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.

