

To: [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]
From: [redacted] 5.1.2e
Sent: Wed 6/3/2020 11:38:20 AM
Subject: RE: Taskforce serologie: Passage kamerbrief
Received: Wed 6/3/2020 11:38:20 AM

Dat is nogal een verschuiving sinds de gesprekken van vrijdag met VWS

Van: [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @rivm.nl>
Verzonden: woensdag 3 juni 2020 10:01
Aan: [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @rivm.nl>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @gmail.com>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @etz.nl>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @pamm.nl>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @erasmusmc.nl>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @mumc.nl>; [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @sanquin.nl>
CC: [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>
Onderwerp: Taskforce serologie: Passage kamerbrief

Beste allen,

Zojuist de passage over serologie doorgekregen vanuit VWS die in de 2^e kamerbrief opgenomen is (wordt vandaag verstuurd, nu dus nog vertrouwelijk). Helaas zijn de wegen van VWS ondoorgrondelijk en is de mededeling dat medewerkers in de zorg allen eenmalig de mogelijkheid krijgen tot een serologische bepaling weer verwijderd omdat ze nog niet duidelijk hebben hoe ze dat dan willen gaan aanpakken (uiteraard zijn daar suggesties voor gedaan).

Hartelijke groet [redacted] 5.1.2e

Serologische testen

Serologische testen kunnen gebruikt worden om te testen of mensen antistoffen hebben opgebouwd tegen SARS-CoV-2. Op advies van de Taskforce serologie worden deze testen tot nu toe ingezet voor onderzoeksdoeleinden (representatieve steekproeven in heel Nederland en binnen specifieke doelgroepen), onderzoek en voor individuele patiënten-diagnostiek (intra- en extramuraal). Om hiertoe kwalitatief hoogwaardige testen veilig te stellen en tekorten te voorkomen zijn er eerder door VWS een miljoen serologische testen ingekocht.

Veel mensen hebben de behoefte om te weten of ze COVID-19 hebben gehad met als doel te weten of ze veilig zijn voor herinfectie. Daarnaast hebben mensen behoefte aan duidelijkheid of ze COVID-19 hebben gehad die mogelijke klachten die ze hebben gehad zouden kunnen verklaren. Op dit moment is er onvoldoende wetenschappelijke kennis over de relatie tussen de aanwezigheid van antistoffen en de opbouw van immuniteit om serologische testen in te zetten voor dit doel, zoals ook beschreven in de kamerbrief van 6 mei jl. Aangezien kennis over de aanwezigheid van antistoffen op individueel niveau niet bijdraagt aan beheersing van de uitbraak zoals moleculair testen ("heb ik nu het virus") en bij gezonde individuen geen rol speelt bij een medische behandeling, zie ik op dit moment geen aanleiding om deze testen van overheidswege te faciliteren in gevallen er geen sprake is van medische zorg. Als burgers zich toch willen laten testen, dan komen de kosten voor eigen rekening.

Bovenstaande betekent niet dat de overheid geen rol heeft. Uiteraard houdt de IGG toezicht op de kwaliteit van testen die op de markt komen op grond van de Wet medische hulpmiddelen (WMH) en Besluit In Vitro Diagnostica (IVD) en houdt zij toezicht op de kwaliteit en veiligheid van de zorgverlening op grond van de Wet Kwaliteit, Klachten en Geschillen Zorg (Wkkgz) en BIG (in het geval er een BIG geregistreerde zorgverlener is). De diagnostische laboratoria dragen vanuit de Wkkgz, WMH en besluit IVD de verantwoordelijkheid kwalitatief goede testen aan te bieden. Onder regie van de Taskforce serologie hebben diverse laboratoria evaluaties van serologische testen die op dit moment op de markt zijn uitgevoerd. De resultaten hiervan zijn sinds kort publiekelijk beschikbaar^[1]. Laboratoria kunnen deze informatie benutten om verantwoord in te kopen en daarmee ook de best mogelijke zorg te verlenen. Vooralsnog krijgt de taskforce serologie geen signalen van tekorten of een overspannen markt op het gebied van serologische testen en is er dan ook nu geen noodzaak om extra serologische tests centraal in te kopen of de inkoop in de breedte te coördineren.

^[1] https://www.nvmm.nl/media/3519/20200519_status-en-resultaten-validatie-elisa-en-auto-analyzers_versie19052020_final.pdf