

CONCEPT Samenvatting/actielijst vergadering Taskforce moleculaire diagnostiek
woensdag 29 april 2020

Aanwezig via zoom: 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e
 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e. **Verhindert:** 5.1.2e.

Onderwerp	Actie
Terugkoppeling vanuit stuurgroep LCT; activiteiten LDCK, samenwerking LDCK-Taskforce	
<p>Meeting LCDK/TF/McKinsey donderdag 30 april: Op basis van beschikbaarheid wordt besloten dat aan deze meeting vanuit de Taskforce deelnemen: 5.1.2e (hele vergadering) en 5.1.2e (en deel van de vergadering) en 5.1.2e (vanaf 15.00 uur). Eventueel kan 5.1.2e nog aanschuiven.</p>	<p>Actie: 5.1.2e 5.1.2e</p>
Terugkoppeling wekelijkse uitvraag McKinsey / scenario's toekomstige testvraag	
<p>N.a.v. beperkte groei van aantal testen afgelopen week in relatie tot maximale testcapaciteit: Advies: de Taskforce heeft de indruk dat huisartsen de drempel om patiënten in te zenden voor een test nog steeds hoog leggen en adviseert (nogmaals) aan huisartsen te communiceren dat patiënten met respiratoire klachten getest kunnen worden (geen reden voor terughoudendheid).</p>	<p>Actie: 5.1.2e brengt advies in bij stuurgroep</p>
<p>N.a.v. vergroten testcapaciteit door herallocatie Kingfisher apparatuur: Advies: indien herallocatie slechts tot beperkte (of aanzienlijk lager dan verwachte) extra capaciteit mocht blijken te leiden omdat apparatuur niet beschikbaar is (wordt deze week duidelijk) → o.g.v. inschattingen testvraag resterende deel van het jaar bekijken of het zinvoller is nieuwe apparaten te bestellen (levertijd, maar testvraag neemt als gevolg van seizoensgebonden invloeden af in zomerperiode).</p>	<p>Actie: 5.1.2e 5.1.2e brengen advies in overleg 30/4</p>
<p>N.a.v. beschikbaarheid Cepheid sneltesten: Advies: van belang dat deze testen worden ingezet voor diagnostiek waar snelle uitslag klinische noodzaak is (transplantaties, e.d.), en dus niet voor testen via bijv. GGD's. Rekening mee houden bij verdeling over laboratoria, afspraken over maken met leverancier.</p>	<p>Actie: 5.1.2e 5.1.2e brengen advies in overleg 30/4</p>
Kwaliteit moleculaire diagnostiek voor Covid-19 diagnostiek	
<p>N.a.v. uitspraken RvA op website over ISO 15189 drive through labs: Taskforce realiseert zich dat van huidige Covid-labs ook de veterinaire labs geen ISO 15189 certificering hebben. Uitgangspunt bij aanwijzing is geweest: labs zijn technisch gevalideerd door RIVM + er is medische microbioloog betrokken bij vrijgeeft uitslag + labs voldoen aan vergelijkbare kwaliteitseisen. Eventueel kan ook worden verwezen naar de lijst op de NVMM website. Taskforce ziet geen aanleiding voor nadere uitspraken of verduidelijkingen.</p>	
<p>Kwaliteit diagnostische keten: Advies: het blijft van belang dat de kwaliteit van de gehele keten, om die reden moeten de GHOR's blijven wijzen op het protocol voor monsternamen en moet op nieuwe locaties goede instructies worden gegeven. LDCK moet dit in contacten met GGD's blijven benadrukken</p>	<p>Actie: 5.1.2e brengt advies in bij LDCK</p>
<p>Overzicht door RIVM gevalideerde (en nog in behandeling zijnde) testen: Is actiepunt vorige vergadering. 5.1.2e vraagt WMDI nogmaals contact op te nemen met 5.1.2e</p>	<p>Actie: 5.1.2e</p>
<p>Validatierapporten: Werkwijze in praktijk: validatierapporten worden nationaal en internationaal gedeeld in labnetwerken. Als laboratoria zelf kist aanschaffen, gaan de resultaten niet standaard terug naar de leverancier van de test. Het kan zijn dat hier vooraf op individuele basis afspraken over gemaakt worden. Door laboratoria geconstateerde problemen behoren wel aan de leverancier te worden teruggekoppeld.</p>	

<p>Validatie nieuwe testen: Taskforce stelt vast dat zowel RIVM als EMC overvol zitten. Besloten wordt de tot dusverre voor Covid-19 diagnostiek gangbare procedure dat validaties worden uitgevoerd door RIVM/EMC wordt losgelaten en teruggegaan wordt na de voorheen gebruikelijke situatie dat leveranciers zelf op zoek gaan naar (een) lab(oratoria) die willen valideren. Dringend advies daarbij: zorg dat lab aansluit bij het RIVM protocol. 5.1.2e communiceert dit aan Diagned (en overige) bedrijven.</p>	Actie: 5.1.2e
<p>Aanmelding moleculaire testen via LCH: Besloten wordt dat alle bedrijven die op de lijst staan bedankt worden voor hun aanbod met de mededeling dat er nu geen gebruik gemaakt van zal worden gemaakt. Gegevens blijven bewaard, wellicht in de toekomst wel interesse. 5.1.2e geeft dit door aan 5.1.2e en neemt contactpersonen RIVM die lijst hebben doorgestuurd mee in c.c.</p>	Actie: 5.1.2e
<p>Beschikbaarheid/capaciteit moleculaire diagnostiek</p>	
<p>N.a.v. vraag van bedrijven waar evt. nieuwe slimme oplossingen kunnen worden ingebracht: Wordt ingebracht in overleg met LCDK/McKinsey op 30 april. Is er nog behoefte aan nieuwe oplossingen en wie coördineert dit (nieuwe offerte-uitvraag of loket/centraal adres waar voorstellen op constante basis kunnen worden ingebracht? Voorkeur Taskforce: LDCK.</p>	Actie: 5.1.2e 5.1.2e brengen advies in overleg 30/4
<p>Anticiperen toekomstig testbeleid</p>	
<p>N.a.v. ZonMw procedure RT lamp (?) PCR 5.1.2e koppelt terug dat in huidige situatie voldoende testcapaciteit is, maar de beperking vooral zit op de extractie. Er is geen behoefte aan hele nieuwe systemen, men wil met huidige detectietechnieken blijven werken, waarbij grote behoefte is aan oplossen problematiek extracties.</p>	Actie: 5.1.2e
<p>N.a.v. vragen over mogelijkheden gepooled testen WHO expert panel is hier geen voorstander van. Heeft aantal logistieke en kwalitatieve risico's, maar zou eventueel kunnen bij laboratoria die hier ervaring mee hebben (m.n. Sanquin) en dan vooral voor zogenoemde surveillance groepen, zoals kappers, fysio's, etc. Leidt er in dat geval wel toe dat er bespaard kan worden op materialen. Moet in totale context worden gezien, 5.1.2e maakt een notitie.</p>	Actie: 5.1.2e
<p>N.a.v. signalen opschaling SAO diagnostiek door GGD regio Twente Vraag aan stuurgroep + LDCK: is hier landelijk beleid voor, en zo nee, wees ervan bewust dat dit effect heeft voor de totale testcapaciteit. Zou eventueel in zomerperiode (testvraag lager) wel kunnen, maar zou later in het jaar weer afgeschaald moeten worden.</p>	Actie: 5.1.2e brengt advies in bij LCDK en stuurgroep
<p>N.a.v. verzoeken levering testen t.b.v. studies Studies van algemeen belang moeten doorgang kunnen vinden, maar de inzet van testen moet weloverwogen en gecontroleerd plaatsvinden. 5.1.2e neemt dit punt mee in haar notitie.</p>	Actie: 5.1.2e

N.B. overige bedrijf/product gerelateerde onderwerpen worden besproken buiten aanwezigheid van de Diagned delegatie.