

Agenda vergadering Taskforce moleculaire diagnostiek
Woensdag 20 mei 2020 09.30-11.30 uur
via Zoom

- 1. Terugkoppeling vanuit de stuurgroep**
- 2. Beschikbaarheid/capaciteit moleculaire diagnostiek**
 - a. Borging testcapaciteit herfst**
Opstellen advies Taskforce aan stuurgroep over uitwerking optie B sheet 9 presentatie 15 mei.
 - b. Terugkoppeling wekelijkse uitvraag McKinsey**
 - c. Rekenmodel McKinsey / vaststelling ratio**
 - d. Capaciteitsmodel: aannames van basisinrichting van de monsterstromen**
toelichting door 5.1.2e en 5.1.2e
- 3. Vragen/casuïstiek voorgelegd aan Taskforce moleculaire diagnostiek**
 - a. Vraag vanuit GGD (door LDCK doorverwezen naar Taskforce):**
 - Hoe groot is de kans op een negatieve uitslag bij iemand met klachten veroorzaakt door een infectie met SARS-CoV2?
 - We hebben een persoon die vanwege klachten passend bij COVID-19 getest is via de GGD, met een negatief testresultaat. Is er een indicatie voor een nieuwe test als:
 - De klachten passend bij COVID enkele dagen aanhouden (of is het dan een geval huisarts?)
 - De klachten passend bij COVID verergeren in de loop van enkele dagen (of ook weer HA?)
 - Wanneer is een hertest in zijn algemeenheid zinvol? Strikt genomen kan iemand die negatief de teststraat uitloopt en buiten wordt besmet vanaf 2 dagen na testen besmettelijk zijn. Hanteren MML's criteria voor vergelijkbare ziekten (MERS, influenza, ...) voor een interval test-hertest?
 - b. Vraag van LDCK over situatie 5.1.2e PAMM / inzet sneltesten**
 - c. Vragen JBZ / Meander (via NVMM) over vergoeding door VWS van systemen die zelf al eerder zijn aangeschaft of nodig zijn voor RNA isolaties**
 - d. Inzet ANDIS350 straatjes voor andere doeleinden**
- 4. Overige onderwerpen**
 - a. Initiatief SAN early warning system Covid 19
 - b. Samenvatting /actielijst vergadering 12 mei jl.