

## CONCEPT (Lab)inf@ct COVID-19 (nieuw coronavirus infectie) (75)

### In dit bericht

In dit inf@ctbericht ontvangt u informatie over de volgende onderwerpen:

- Bijlage "PBM bij verzorging, verpleging en medische behandelingen buiten het ziekenhuis"
- Maatregelen in het kader van BCO voor zorgmedewerkers die preventief PBM hebben gebruikt
- Voortgang klinische validatie antigeen snel-testen

### Bijlage "Uitgangspunten PBM bij verzorging, verpleging en medische behandeling buiten het ziekenhuis"

Er is een geheel herziene bijlage "Uitgangspunten PBM bij verzorging, verpleging en medische behandeling buiten het ziekenhuis" [[LINK https://lci.rivm.nl/covid-19/PBMbuitenziekenhuis](https://lci.rivm.nl/covid-19/PBMbuitenziekenhuis)] gepubliceerd bij de LCI-richtlijn COVID-19. Deze geheel herziene bijlage vervangt de documenten "Uitgangspunten PBM buiten het ziekenhuis" en "Beleid PBM voor de wijkverpleging". Tevens zijn er uitgangspunten toegevoegd voor preventief gebruik van PBM in de langdurige zorg en in overige zorgsituaties buiten het ziekenhuis, gebaseerd op de adviezen van het OMT. Bij het versiebeheer is een link opgenomen naar een overzicht en verantwoording van alle wijzigingen [[LINK https://lci.rivm.nl/verantwoording-bij-de-bijlage-uitgangspunten-pbm-bij-verpleging-verzorging-medische-behandelingen](https://lci.rivm.nl/verantwoording-bij-de-bijlage-uitgangspunten-pbm-bij-verpleging-verzorging-medische-behandelingen)].

De uitgangspunten vragen om een nadere invulling per sector, rekening houdend met context en doelgroep. Diverse beroepsorganisaties hebben inmiddels richtlijnen voor infectiepreventie en het gebruik van PBM bij COVID-19 voor hun eigen beroepsgroep of sector opgesteld. Voorbeelden daarvan zijn het Nederlands Huisartsen Genootschap [[LINK https://corona.nhg.org/infectiepreventie/](https://corona.nhg.org/infectiepreventie/)] en de Vereniging van specialisten ouderengeneeskunde [[LINK https://www.verenso.nl/themas-en-projecten/infectieziekten/covid-19-coronavirus/behandeladvies-acute-fase-en-nazorg](https://www.verenso.nl/themas-en-projecten/infectieziekten/covid-19-coronavirus/behandeladvies-acute-fase-en-nazorg)]

### Maatregelen in het kader van BCO voor zorgmedewerkers die preventief PBM hebben gebruikt

Het protocol voor bron en contactonderzoek [[LINK https://lci.rivm.nl/COVID-19-bco](https://lci.rivm.nl/COVID-19-bco)] is aangepast voor zorgmedewerkers die preventief PBM hebben gebruikt bij een patiënt die achteraf in de besmettelijke periode van COVID-19 blijkt te zijn geweest.

Bij zorgmedewerkers die (preventief) een chirurgisch mondneusmasker ten minste type II en handschoenen hebben gedragen of adequate handhygiëne hebben toegepast bij het contact met een patiënt tijdens diens besmettelijke periode, zonder tevens een bril en een schort, kan het beleid voor overige (niet nauwe) contacten, categorie 3, gevolgd worden. Dat betekent dat deze zorgmedewerkers niet in quarantaine hoeven maar wel alert moeten zijn op klachten die bij COVID-19 kunnen passen.

Uiteraard moeten zorgmedewerkers bij een patiënt met een bekende (verdenking op) COVID-19 altijd volledige PBM toepassen (chirurgisch mondkapje tenminste type IIR, schort, bril en wegwerphandschoenen)

## Voortgang klinische validatie antigeensneltesten

In vervolg op (lab)inf@ctbericht 71 van 27 oktober over antigeensneltesten kunnen we melden dat de 5 antigeensneltesten die initieel geselecteerd werden voor klinische validatie in Nederland (Panbio COVID-19-Ag rapid test (Abbott), BD Veritor (Becton Dickinson), Sofia SARS Antigen FIA (Quidel), SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test (Roche) en Standard F-Covid-19 Ag FIA (SD biosensor) (Mediphos)) inmiddels allemaal zijn gevalideerd voor personen met klachten, zie ook het OMT-advies van 29 oktober/2 november [LINK <https://www.rivm.nl/omt83-84>] het vervolgadvis daarbij over testen [LINK <https://www.rijksoverheid.nl/documenten/publicaties/2020/11/04/vervolgadvis-testen>] en een tweede vervolgadvis over onder meer antigeensneltesten [LINK <https://www.rivm.nl/documenten/advies-omt-validatie-lamp-en-andere-antigeensneltesten>]. Zie voor meer achtergrondinformatie over antigeensneltesten [dit rapport](#), dat regelmatig geupdate wordt. Positieve uitslagen op basis van bovenstaande klinisch gevalideerde antigeensneltesten moeten dus door de GGD gemeld worden in Osiris en vallen onder het meldingscriterium positieve antigeentestuitslag. Echter, omdat deze antigeensneltesten minder gevoelig zijn dan PCR-testen blijft het advies om bij patiënten met een klinische indicatie voor diagnostiek en bij zorgmedewerkers een negatieve uitslag van deze testen te bevestigen met een PCR -test.

## Contactgegevens

- **Overleg met uw regionale GGD** over casuïstiek in uw regio. Het nummer te vinden op [www.ggd.nl](http://www.ggd.nl).
- **RIVM-LCI** tel. 5.1.2e (ook buiten kantooruren bereikbaar)
- **RIVM dd. viroloog:** 5.1.2e (ook buiten kantooruren bereikbaar)

## Meer informatie

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

## Auteurs

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  
 (ErasmusMC) 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e

Bericht verstuurd aan: leden (Lab)Inf@ct