

To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
From: 5.1.2e
Sent: Fri 5/1/2020 1:22:32 PM
Subject: RE: PCR-sneltest St Jansdal goedgekeurd door RIVM?
Received: Fri 5/1/2020 1:22:33 PM

Top, veel dank! Hiermee heb ik de vragen goed kunnen beantwoorden!!

We kijken nog even of we op <https://www.rivm.nl/coronavirus-covid-19/testen> kort iets kunnen toevoegen over zowel deze test als een tekstje waarmee we andere vragen algemeen kunnen afvangen. Komt zo via 5.1.2e bij jullie langs voor afstemming *

Groet,
 5.1.2e

Van: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Verzonden: vrijdag 1 mei 2020 12:59
Aan: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
CC: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Onderwerp: RE: PCR-sneltest St Jansdal goedgekeurd door RIVM?

Dag 5.1.2e

Het is een zogenaamde moleculaire point of care test. Het hele proces waarvoor normaal gesproken een goed uitgerust laboratorium nodig is gebeurd nu in een cartridge van pakweg 3x3x6 welke in een klein formaat apparaat wordt gestopt. Het monster gaat er in en het resultaat komt er uit na pakweg 45 minuten. Een getraind persoon kost het maar enkele minuten werk.

Mooi dat er zo'n status aan RIVM toegedicht wordt. Maar oneigenlijk gebruik denk ik. We hebben de test wel geëvalueerd en een rapport over geschreven wat met het veld, ECDC en WHO is gedeeld (bijgevoegd). Publicatie in vaktijdschrift staat op stapel.

Dus ja, we vinden dat de test een vergelijkbare kwaliteit heeft als de routinematige laboratoriumtesten voor detecteren van erfelijk materiaal van het virus in een klinisch monster uit de diepe neus of neusspoelsel.

Veel laboratoria in Nederland hebben de apparatuur in huis die voor gebruik van de cartridge nodig is. Het gebruik richt zich niet op grote aantallen, maar op juist op noodzaak voor snelle diagnostiek voor juiste triage en juiste behandeling. Ook labs die niet uitgerust zijn voor de routine moleculaire diagnostiek maken er gebruik van omdat het weinig complex is in uitvoeren en een vergelijkbare kwaliteit heeft als de tests in de goed uitgeruste grote medische moleculaire labs. Wel is het zo dat er al teststraten mee uitgerust worden, wat eigenlijk niet juist gebruik is omdat het capaciteit wegneemt van testen patiënten voor acute zorg, bijvoorbeeld opname ivm hartfalen of bij transplantatie.

Van deze test is er niet heel veel voorraad in Nederland en het komt mondjesmaat binnen. Het zal dus geen enorme aantallen testen aan de testcapaciteit toevoegen. Het is geen optie om daarmee enorm op te kunnen schalen. Per test is het ook relatief erg duur in aanschaf tov de routinetest in het laboratorium.

Hier moet dan nog een korte versie van gemaakt worden voor communicatie.

Met vriendelijke groeten,

5.1.2e

From: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Sent: vrijdag 1 mei 2020 11:55
To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Subject: PCR-sneltest St Jansdal goedgekeurd door RIVM?

Hoi 5.1.2e

Ik krijg persvragen (o.a. NOS, Hart v NL) over dit bericht: <https://www.omroep gelderland.nl/nieuws/2447748/Met-deze-test-weet-je-binnen-een-uur-of-je-corona-hebt>.

5.1.2e gaf aan dat 5.1.2e hier ws meer over weet.

Daarin staat "Volgens het RIVM is deze test goed en betrouwbaar."

NOS vroeg zich af of dat klopt, dus wat we van die test vinden. En wat dat dan betekent (als goed en betrouwbaar, wat zijn dan de gevolgen voor 't hele testgebeuren, gaat dat elders ook doorgevoerd worden etc.).

Hart v NL vraagt hoeveel van dit soort snelle PCR-testen er zijn, hoeveel van die tests er beschikbaar zijn (dus testcapaciteit) en of er ook aan wordt gewerkt dit op te schalen.

Kunnen jullie helpen om een antwoord hierop te formuleren?

En misschien goed om af te spreken wanneer we met dit soort vragen doorverwijzen naar de LCT en wanneer het aan het RIVM is vragen te beantwoorden over tests...

Groet,

5.1.2e