

Verzoek tot verplicht landelijk vaccinatieregister COVID-19

Op dit moment zijn er meerdere vaccinkandidaten in ontwikkeling tegen COVID-19. Bij de start van een eventuele vaccinatiecampagne zal er geen volledig overzicht zijn van de effectiviteit/veiligheid/ bijwerkingen van het vaccin voor de populatie waarbinnen het gebruikt wordt. Om dit goed te kunnen monitoren en eventuele aansprakelijkheidskwesties te kunnen tackelen is het noodzakelijk om een landelijk registratiesysteem op te zetten dat wettelijk verplicht is. Zonder wettelijke verplichting is uit eerdere vaccinatiecampagnes onder volwassenen gebleken dat informatie niet compleet is en niet op tijd op de juiste plek is. Voor een COVID-19 vaccin, een nieuw vaccin tegen een nieuwe ziekte, is goede registratie extra belangrijk.

Hieronder worden de redenen opgesomd met een korte toelichting:

1. Effectiviteit

Er is nog weinig bekend over de daadwerkelijke effectiviteit van een COVID-19 vaccin, zowel op de korte als op de lange termijn. Om het effect van COVID-19-vaccinatie te kunnen evalueren wordt het aantal ziektegevallen voor en na invoering van vaccinatie vergeleken in zowel gevaccineerde als ongevaccineerde mensen. Zonder een verplicht landelijk registratiesysteem is het enkel mogelijk om in onderzoeksverband in een kleine groep de vaccineffectiviteit te meten.

2. Bijwerkingen

Het doel van de veiligheidsbewaking is tweeledig: enerzijds de garantie dat wanneer er een veiligheidsprobleem is, dit tijdig ontdekt wordt en er gelijk actie ondernomen kan worden en anderzijds mogelijke onterechte ongerustheid wegnemen. Een kwalitatief hoogwaardige en transparante bewaking van de veiligheid van vaccins tijdens een vaccinatiecampagne bij een pandemie is daarom noodzakelijk. Dit kan alleen als er wordt vastgelegd wie wanneer welk(e) vaccin(s) krijgt en welk(e) batchnummer(s). Deze moet op patiëntniveau real time gekoppeld kunnen worden aan het systeem met meldingen en in de monitoring.

3. Recall

In het geval er onverhoopt sprake is van een kwaliteitsafwijking in een productiebatch van het vaccin kan die productiebatch terugroepen worden (recall). Vanuit het landelijk vaccinatieregister wordt dan met één druk op de knop duidelijk wie met die betreffende batch gevaccineerd is, zodat deze mensen indien nodig snel geïnformeerd, begeleid en opgevolgd kunnen worden.

4. Aansprakelijkheid

Wanneer de vaccinatie bepaalde bijwerkingen heeft is het met behulp van een wettelijk verplicht registratiesysteem mogelijk om de gevaccineerde personen zo nodig te kunnen waarschuwen. Daarnaast kan er nagegaan worden of en zo ja in hoeverre personen die het RIVM aansprakelijk stellen voor de gevolgen van een vaccinatie, de vaccinatie (en welke batch daarvan) hebben gekregen en zo ja wanneer. Dit laatste is mede van belang om de grondigheid van de aansprakelijkheidsclaim te kunnen beoordelen.

5. Vaccinatiegraad

Door landelijk vaccinatiestatus te registreren, is het mogelijk om een uitspraak te kunnen doen over de vaccinatiegraad. Door het koppelen van deze gegevens aan postcode, kan ook de lokale vaccinatiegraad bepaald worden zodat zo nodig adequate lokale coronamaatregelen genomen kunnen worden.

6. Praktische zaken

De kans is groot dat het voor optimale bescherming nodig is dat iemand meer dan één keer gevaccineerd wordt. Mensen kunnen alleen voor een tweede keer op het juiste moment uitgenodigd worden als duidelijk is wie wanneer gevaccineerd is. Mogelijk dat het op enig moment nodig is dat mensen een officieel bewijs kunnen krijgen van hun vaccinatiestatus (bijvoorbeeld om naar het buitenland te kunnen reizen). Als dit landelijke geregistreerd staat, is het eenvoudig om dit te kunnen leveren.

7. Aanvullend onderzoek

Het is belangrijk om kort na de invoering van de COVID-19-vaccinatie inzicht te hebben in een aantal parameters om daarmee het beleid te kunnen informeren. Dit is enkel mogelijk als bekend is welke mensen wel en niet zijn gevaccineerd. Hieronder een aantal voorbeelden:

- Determinanten van de behaalde vaccinatiegraad. Dit om de communicatie en eventuele interventies aan te kunnen passen aan groepen die minder deelnemen.
- Circulatie van het virus (doet het vaccin iets in de transmissie?)
- Immunosurveillance (hoe lang blijven antistoffen aanwezig?)