

Notitie fase 1A

5.1.2e

(IVM), 16 november 2022

Aanleiding

Het ministerie van VWS heeft de wens uitgesproken een kennisagenda te gaan ontwikkelen op het gebied van post-covid. De kennisagenda bestaat uit een overzicht van de belangrijkste kennishiaten op het gebied van post-covid die onderzocht kunnen/moeten worden. Op basis van deze kennisagenda zal uiteindelijk blijken of, en zo ja, welk aanvullend onderzoek nodig is in Nederland. Het opstellen van deze kennisagenda zal in 2 fases plaatsvinden:

- Fase 1A: Inventarisatie van (inter)nationale onderzoeken op het gebied van post-covid inclusief analyse op hun toepassing in Nederland. Primair betrokkenen: NFU en IVM.
- Fase 1B: Opstellen overkoepelende kennisagenda. Primair betrokkenen NFU, FMS en NHG

Samenvattend is de concrete opbrengst van 1A een overzicht van wat al onderzocht is/wordt. De opbrengst van 1B is een overzicht van wat nog onderzocht moet worden. De inventarisatie van fase 1A zal mede input vormen voor de kennisagenda van fase 1B. Onderstaand voorstel bespreekt een mogelijke opzet voor de uitwerking van fase 1A.

Fase 1A

Het doel van fase 1A is overzicht creëren van onderzoeken naar post-covid, inclusief een analyse op de toepasbaarheid in Nederland. In fase 1A kunnen we drie stappen onderscheiden:

- 1) Afbakening onderwerpen.
- 2) Overzicht creëren van afgeronde en lopende studies.
- 3) Analyse van toepasbaarheid in Nederland.

Onderwerpen

Allereerst moet vastgesteld worden voor welke onderwerpen een inventarisatie nodig is. Hierbij valt te denken aan:

- 1) Epidemiologie (incidentie, risicogroepen etc).
- 2) Pathofysiologie (bio-medische aspecten).
- 3) Diagnostiek.
- 4) Behandeling (medicamenteus, niet-medicamenteus en gecombineerde interventies).

Inventarisatie

De inventarisatie bestaat uit het maken van een overzicht van afgerond en lopend onderzoek naar de onderwerpen die hierboven beschreven staan.

De inventarisatie bestaat uit de volgende fases:

- 1) Ophalen bestaande overzichten van afgeronde en lopende studies, zoals NFU-overzicht klinische studies in Nederland, IVM-overzicht internationale klinische studies naar geneesmiddelen, ZonMw-overzicht gefinancierde Nederlandse studies etc.
- 2) Aanvullen bestaande overzichten met afgeronde en lopende studies op (inter)nationaal niveau.
- 3) Samenvoegen bestaande overzichten met nieuwe inventarisatie en nader structureren/indelen van de gevonden studies.

Analyse

Het overzicht van studies moet nader geduid worden op toepasbaarheid in Nederland. Het betreft hier niet zozeer de interpretatie van de resultaten van de studies, als wel een inschatting van de kans dat de beschikbare studies daadwerkelijk voor de Nederlandse praktijk relevante kennis gaan opleveren.

Het voorstel is om per onderwerp een sessie te organiseren met deskundigen om de overzichten te duiden. Dit kan waarschijnlijk deels ondergebracht worden in bestaande overlegstructuren (bijvoorbeeld Adviespanel Innovatieve Behandelingen voor de medicamenteuze interventies).