

To: 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted]@igj.nl]
From: 5.1.2e [redacted]
Sent: Thur 2/12/2026 3:35:36 PM
Subject: RE: longcovid-behandeling met lidocaïne
Received: Thur 2/12/2026 3:35:00 PM

9221220

Yep maar alleen als voorpublicatie. Goed om definitieve versie te hebben én te weten dat 5.1.2e [redacted] één van de auteurs is. Zo ver was ik nog niet.

Dank

Groet,

5.1.2e [redacted]

Van: 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted]@igj.nl>
Verzonden: donderdag 12 februari 2026 16:31
Aan: 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted]@igj.nl>
Onderwerp: FW: longcovid-behandeling met lidocaïne

En ken je dit artikel (wees MC ons op):

[Subcutaan lidocaïne-hydroxypropyl-β-cyclodextrine bij post-COVID | Stichting Geneesmiddelenbulletin](#)

Van: 5.1.2e [redacted]
Verzonden: donderdag 12 februari 2026 16:06
Aan: 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted]@igj.nl>
Onderwerp: FW: longcovid-behandeling met lidocaïne

Hoi 5.1.2e [redacted],

Kort met Zembla gesproken: geen concrete vraag over de CCMO-bevindingen, wel het verzoek voor een achtergrondgesprek. Zie de toelichting hieronder.

Een gesprek lijkt me lastig vanwege het lopend onderzoek. En wie zou daarbij aan moeten sluiten?

We kunnen kiezen voor weer een schriftelijke reactie. Waarin we uitleggen, in z'n algemeenheid, wat het proces is als een onderzoek niet voldoet aan de WMO. Dat we in dit geval een breder onderzoek gaan doen. En nogmaals over het voortraject van deze casus vertellen. 5.1.2e [redacted] vindt het daarbij belangrijk om te vermelden dat in de eerdere contacten met de onderzoekers er gesproken werd over een behandeling met een lidocaïne-spray onder de tong (niet over een intraveneuze toediening van een middel met oa lidocaïne).

Nog even op broeden. Ik bel je morgen.

Groet,

5.1.2e [redacted]

Van: 5.1.2e [redacted] <5.1.2e [redacted]@gmail.com>
Verzonden: donderdag 12 februari 2026 15:15
Aan: 5.1.2e [redacted] <5.1.2e [redacted]@igj.nl>; 5.1.2e [redacted] <5.1.2e [redacted]@gmail.com>
Onderwerp: Re: longcovid-behandeling met lidocaïne

Ha 5.1.2e [redacted]

Fijn om met elkaar gesproken te hebben. Mijn collega 5.1.2e [redacted] en ik hebben de afgelopen tijd uitgebreid onderzoek gedaan naar lidocaïne en long covid. Daarvoor spraken we met tientallen mensen met kennis over dit dossier. We kijken in het bijzonder naar de kliniek Excellent Care Clinics en het onderzoek dat zij hebben uitgevoerd. Ik vertel jullie niets nieuws als ik zeg dat de onderzoeksmethodiek er niet bepaald fraai uitziet. We zijn ervan op de hoogte dat het onderzoek en het onderzoekstraject van Excellent Care Clinics bij het IGJ hoog op de stapel ligt.

We zijn benieuwd wanneer de IGJ besluit om een onderzoek te starten, waar bestaat een onderzoek uit, wie

kunnen jullie daarvoor raadplegen, wat zijn de sancties die jullie kunnen opleggen (ook met het oog op 9221220 nieuw gepland onderzoek van ECC), hoe vaak komen zulke onderzoeken voor, etc. Met andere woorden: hoe gaan jullie met zo'n soort dossier om.

We zijn ons ervan bewust dat jullie mogelijk niet al te diep willen ingaan op lopende onderzoeken, maar vinden het belangrijk om goed ingevoerd te zijn op alle vlakken en betrokken partijen te horen over de invulling van hun rol.

Wij komen graag bij jullie langs om off-the-record in gesprek te gaan (dus zonder opname en vertrouwelijk) en hopen dat het ergens in de nabije toekomst uitkomt.

Beste groet,

5.1.2e

5.1.2e

Op ma 2 feb 2026 om 17:18 schreef 5.1.2e 5.1.2e @igi.nl>:
Prima, evt aanvullende vragen zie ik wel tegemoet!

Groet,

5.1.2e

Verzonden met BlackBerry Work
(www.blackberry.com)

Van: 5.1.2e <5.1.2e@gmail.com> 5.1.2e@gmail.com>>

Datum: maandag 02 feb 2026, 5:16 PM

Aan: 5.1.2e 5.1.2e @igi.nl<5.1.2e@igi.nl>>, 5.1.2e
<5.1.2e@gmail.com> 5.1.2e@gmail.com>>

Onderwerp: Re: longcovid-behandeling met lidocaïne

Ha 5.1.2e,

Dank voor je bericht. Ik heb in de nabije toekomst denk ik nog wel wat vragen, dus goeie kans dat je binnenkort een mailtje met wat achtergrondvragen krijgt. Volgens mij zit Follow the Money heel erg op het ethische aspect van het onderzoek zelf, en wij hebben waarschijnlijk nog wat algemenere vragen. In elk geval al heel waardevol dit, dus dank.

Beste groet, 5.1.2e

Op 2 feb 2026 om 16:44 heeft 5.1.2e 5.1.2e @igi.nl> het volgende geschreven:

Beste 5.1.2e

Zoals net afgesproken:

De IGJ is sinds 2022 door de onderzoekers een aantal keren benaderd met vragen over onder andere off label voorschrijven, financiering van onderzoek en magistrale bereiding. Wij hebben gewezen op de geldende regelgeving en (als het gaat om financiering) verwezen naar de juiste partijen (zoals ZonMW). Voor uitleg over de regels voor medisch-wetenschappelijk onderzoek hebben we verwezen naar de Medisch Ethische commissie (METC). We hebben de onderzoekers expliciet aangegeven dat informatie verstrekken over geldende wet- en regelgeving en (buiten onze rol) meedenken over financieringsmogelijkheden niet betekent dat wij instemmen met een eventueel onderzoeksprotocol. IGJ heeft ook nooit een onderzoeksprotocol

ontvangen.

9221220

In algemene zin geldt dat klinisch onderzoek met mensen veilig moet zijn en de uitkomsten betrouwbaar. Daarom moet klinisch onderzoek met mensen voldoen aan onder andere de Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen (WMO). Klinisch onderzoek dat onder de WMO valt, moet vóór de start zijn goedgekeurd door een erkende medisch-ethische commissie (METC) of de Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (CCMO). De IGJ ziet hierop toe. Onlangs hebben we de CCMO gevraagd om te beoordelen of dit betreffende onderzoek al dan niet WMO-plichtig is.

De inspectie heeft één melding ontvangen van CareClinics. Over meldingen delen wij geen inhoudelijke informatie.

Zie ook: Regels voor klinisch onderzoek | Inspectie Gezondheidszorg en

Jeugd<<https://www.igj.nl/zorgsectoren/geneesmiddelen/klinisch-onderzoek-gcp/regels-voor-klinisch-onderzoek>>

Met vriendelijke groet,

5.1.2e

Woordvoerder

Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd
Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

5.1.2e

Linkedin IGJ

Duidelijk. Onafhankelijk. Eerlijk.