

Beste zorgprofessional,

Vanwege de huidige crisis is het niet altijd mogelijk om de reguliere medische hulpmiddelen geleverd te krijgen. Om deze reden is in Nederland gestart met de eigen productie van swabs voor de bemonstering ten tijde van de COVID-19 crisis. Het product dat u hier aantreft is niet CE-gemarkeerd, maar kan vanwege gedoogbeleid van de IGJ en validatie door het RIVM wel toegepast worden voor het bemonsteren van patiënten.

Ter informatie, de validatie van het RIVM heeft bestaan uit verschillende componenten die dit product allemaal succesvol heeft doorlopen:

1. Effect van de swab op de PCR-analyse van een monster
2. Toepasbaarheid en gebruiksvriendelijkheid
3. SARS-CoV-2 detectie

Gezien dit product niet het reguliere traject tot CE-markering heeft doorlopen, wil ik u wel vragen waakzaam te zijn bij het gebruik van dit product en problemen te melden bij het RIVM via email: XX of telefoon: XX