

Nummer 1
Datum 16 juni 2020



Defensie Ondersteuningscommando
Ministerie van Defensie

Informatie flyer voor deelnemers aan de studie
'Bruikbaarheid van fieldable sneldiagnostiek t.b.v. COVID-19 in een
(militaire) populatie'

Def Gezondheidszorg Org
COORDCENTR EXP ARBEIDSONMST &
GZ

Locatie
Doorn - Mrc Aardenburg
Korte Molenvweg 3
Doorn

Postadres
Postbus 90004
3509 AA UTRECHT
M/PC 55A

Geachte collega,

U hebt aangegeven interesse te hebben in deelname aan het onderzoek naar sneltesten COVID-19. We danken u daar hartelijk voor.

Deze informatieflyer geeft in het kort weer wat aanleiding, doelstelling en de werkwijze van het onderzoek zijn.

De aanleiding van het onderzoek:

De wereldwijde uitbraak van de ziekte COVID-19 wordt veroorzaakt door het SARS-CoV-2 virus. Hoewel in ongeveer 80% van de gevallen de ziekteverschijnselen mild zijn, kan besmetting met het virus leiden tot ernstig ziekte of zelfs erger. Op dit moment is er grote behoefte aan betrouwbare sneltesten. Dit zijn snel en eenvoudig uit te voeren testen die bepalen of iemand daadwerkelijk besmet is of is geweest, en wat dat voor zijn/haar omgeving betekent. Tot op heden zijn er nog geen goedgekeurde sneltesten vrijgegeven in Nederland. Dit onderzoek draagt eraan bij dat het m.b.v. een betrouwbare test mogelijk is om snel en eenvoudig te bepalen of iemand besmet is met het virus dat COVID-19 veroorzaakt.

Het doel van het onderzoek is:

Spoedige inzet bij Defensie van sneltesten die betrouwbare informatie geven over in de monsters aanwezige:

1. levende virusdeeltjes, waardoor je mogelijk andere personen kan besmetten;
2. afweerstoffen, waardoor je mogelijk enige bescherming hebt tegen het virus.

De werkwijze van dit onderzoek is:

1. Bij u wordt op twee momenten, dag 0 en dag 14, bloed, opgeroggeld speeksel en een keel- en neusswab afgenomen. U vult op drie momenten een vragenlijst in.
2. Het bij u afgenomen materiaal wordt volgens moderne technieken onderzocht;
3. Uw individuele testuitslag en de conclusies van het gehele onderzoek worden zo snel mogelijk met u gedeeld.

Dit onderzoek is goedgekeurd door de Militair Geneeskundige Autoriteit (MGA). Het voldoet aan de wettelijke eisen waaronder medisch onderzoek gedaan mag worden. Bij het onderzoek zijn externe partners betrokken zoals het Amsterdam Universitair Medisch Centrum (AMC) en het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM).

Vanzelfsprekend is deelname gebaseerd op volledige vrijwilligheid. Het niet deelnemen zal geen enkele consequentie voor uw rol als werknemer hebben en u dient vrij van enige druk een besluit te kunnen nemen over deelname. Indien u na volledig geïnformeerd te zijn besluit deel te nemen, zal u gevraagd worden een zogenaamd 'informed consent'-formulier te ondertekenen. U geeft met het ondertekenen aan dat u begrijpt wat het doel van het onderzoek is, wat er van u wordt verwacht en dat u akkoord gaat met het afnemen en gebruiken van monsters (bloed, opgeroggeld speeksel en keel- en neusswabs).

Bij voorbaat hartelijk dank voor deelname aan dit onderzoek, namens het onderzoeksteam sneltesten COVID-19

Bijlage:

Informatieflyer voor deelnemers aan de studie 'Bruikbaarheid sneltesten COVID-19'

De beoogde toepassing van het onderzoek is:

1. Uitbreiden van simpel uit te voeren testcapaciteit
Hierbij ontstaat met eenvoudig verkregen materiaal snel (binnen maximaal 2,5 uren na invoeren van het materiaal aan de testmethode) een beeld over infectiegevaar of kans op ziekte;
2. Wegnemen van onzekerheid bij medewerkers met klachten of selectie voor taken.

De beoogde meerwaarde van dit onderzoek is:

1. Sneller informatie hebben over COVID-19 bij mensen
2. Het sneller verschaffen van duidelijkheid bij klachten en werkzaamheden
3. Het zelf kunnen uitvoeren van testen en daardoor bijdragen aan ontlasten van het reguliere testsysteem
4. Beschikbaar stellen van kennis en capaciteit.