

To: [redacted] [redacted]@lchulpmiddelen.nl; [redacted] [redacted]@lchulpmiddelen.nl; [redacted]
 [redacted] [redacted]@minvws.nl]
Cc: [redacted] [redacted] [redacted]@minvws.nl
From: [redacted] [redacted]
Sent: Fri 7/31/2020 10:08:39 AM
Subject: RE: Bepaling/onderzoek RIVM naar grafeen
Received: Fri 7/31/2020 10:08:39 AM

Dag [redacted],

Veel dank voor de snelle actie. Ik stel voor dat ik deze informatie direct deel met RIVM en dat [redacted] vandaag contact heeft met [redacted] om aan hem te vragen of behoudens deze informatie de fabrikant aanvullende informatie heeft/kan aanleveren om hier een uitspraak over te doen.

Is de EN-testuitslag hetzelfde als het SGS-rapport? Dat tweede heb ik ontvangen en doorgezet naar RIVM. Het testrapport van Hyggen lijkt om een ander product te gaan (chirurgisch mondneusmasker) maar hierin is dezelfde samenstelling van grafeen gebruikt?

Over rol [redacted] bij dit onderzoek; ik schakel met het unithoofd aldaar ([redacted]) dus ik verwacht dat ze daar een passende oplossing voor hebben ☺.

Wordt vervolgd,

Met vriendelijke groet,

[redacted]
 [redacted]
 [redacted]

.....
Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Parnassusplein 5 | 2511 VX | Den Haag

.....
 *+316- [redacted] | [redacted] [redacted]@minvws.nl

Van: [redacted] [redacted] <[redacted]@lchulpmiddelen.nl>

Verzonden: vrijdag 31 juli 2020 11:50

Aan: [redacted] [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] [redacted] <[redacted]@lchulpmiddelen.nl>

CC: [redacted] [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

Onderwerp: Re: Bepaling/onderzoek RIVM naar grafeen

Ha [redacted],

Bij deze stuur ik je een aantal documenten en certificaten, die we hebben ontvangen van Relief Good Alliance, ik sluit voor de volledigheid de rapporten bij die we hebben over het materiaal.

Als antwoord op je vraag over CE-markering - het certificaat is afgegeven door CCQS uit Ierland. Mocht je die certificaten willen hebben, dan kan ik je die sturen.- volgens mij inderdaad al bij het RIVM aanwezig. Terzijde het RIVM heeft toegang tot onze bestanden waar al dit soort certificaten en rapportages te vinden zijn.

Een korte uitleg bij de bijlages:

- Zo1 .. : een informatiefolder van fabrikant ShenQuan over het materiaal. Het is meer een reclame voor het materiaal, maar wellicht dat er toch goede informatie uit te krijgen is over de samenstelling en productie.
- FDA - een certificaat voor de fabriek ShenQuan. - bevat geen technische informatie. Maar zegt wel iets over de kwaliteit van de fabriek.
- Een testrapport van Hyggen, dit is relevant omdat Hyggen heeft gekeken naar biologische aspecten EN ISO 10993-5; (vitro cytotoxicity) en EN ISO 10993-10 - een test over de membraam integriteit.

Verder heb ik de EN-testuitslagen en het rapport van SGS dat ik al eerder is toegestuurd.

Mocht er meer informatie nodig zijn, dan zal fabrikant Sheng Quan dat moeten aanleveren. Daarmee sta ik niet in contact, is ook de taak van Relief Good Alliance. De route via [5.1.2e] lijkt me de snelste manier om dat te krijgen.

Tot slot: volgens mijn informatie kan Dekra (in Duitsland) een test doen om te zien of nano-vezels los laten - maar dat zou verder uitgezocht moeten worden.

Helemaal tot slot: ik begreep dat wellicht [5.1.2e] van het RIVM een rol gaat spelen in het onderzoek, ik kreeg echter net een out-of-office bericht van hem.

Met vriendelijke groet,

[5.1.2e]

Van: [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>

Verzonden: vrijdag 31 juli 2020 10:57

Aan: [5.1.2e] <[5.1.2e]@lchulpmiddelen.nl>; [5.1.2e] <[5.1.2e]@lchulpmiddelen.nl>

CC: [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>; [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>

Onderwerp: Bepaling/onderzoek RIVM naar grafeen

Dag [5.1.2e] en [5.1.2e],

Zojuist ben ik gebeld door RIVM en VWS over het lopende onderzoek naar grafeen.

Om een uitspraak te kunnen doen zou RIVM graag van de fabrikant willen weten wat de samenstelling van het gebruikte grafeen is. Dus eigenlijk de vraag wat hebben ze precies gebruikt en mogelijk hebben zij zich er ook al van vergewist dat het niet loslaat (en daar tests op gedaan). Als RIVM dit onderzoek zelf moet gaan uitvoeren dan gaat het lang duren, dus ze hopen dat wij via de tussenpersoon of de fabrikant hier wat meer duiding bij kunnen krijgen.

Zouden jullie hierover contact kunnen leggen met leverancier/tussenpersoon of hebben jullie een alternatief voorstel?

En wat hebben we:

- FFP-masker met CE-markering (welke NoBo heeft dit product goedgekeurd en voorzien van een CE?)
- Certificaten en testrapporten (deze zijn ook in het bezit van RIVM)
- SGS rapportage over oa biocompatibiliteit (heb ik verstrekt aan onderzoekers RIVM)

Groet,

[5.1.2e]

[5.1.2e]

[5.1.2e]

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Parnassusplein 5 | 2511 VX | Den Haag

*+316- [5.1.2e] | [5.1.2e]@minvws.nl