

To: [redacted] [redacted] [redacted]@rivm.nl]
From: [redacted]
Sent: Thur 9/3/2020 3:13:07 PM
Subject: Validatie SARS-CoV-2 PCR EUROIMMUN
Received: Thur 9/3/2020 3:13:23 PM
[Summary - INSTAND Quality Assessment Scheme 340.pdf](#)
[MP 2606 D UK A02 web.pdf](#)

Geachte [redacted]

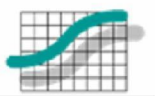
Als eerste zal ik mijzelf even voorstellen. Ik ben [redacted] van Biognost. Biognost is de distributeur van EUROIMMUN producten in de BeNeLux. EUROIMMUN is één van wereldds grootste producenten van laboratoriumtesten op het gebied van o.a. Emerging viruses. Zo hebben wij naast serologie ook een Real-Time PCR test beschikbaar voor SARS-CoV-2. Deze word wereldwijd al maanden succesvol ingezet bij opsporing van COVID-19 positieve patiënten. Tot op heden hebben wij deze test nog niet in Nederland aangeboden omdat we voornamelijk de vraag kregen naar complete test systemen. Wij zijn echter enkel in het bezit van de Real-Time PCR test zelf. Nu de vraag naar testen toeneemt wil men ook graag onze test in gebruik nemen. Men wil echter graag zien dat de test de RIVM validatie heeft doorlopen.

[redacted] heeft mij zodoende u naam gegeven en vertelde mij dat u verantwoordelijk bent voor deze validaties. Mijn vraag is dan ook of het mogelijk is de test via u te laten valideren en wat hiervoor nodig is?

In de bijlage kunt u een flyer terugvinden met meer informatie over de test (de lijst met CE gevalideerde cyclers is inmiddels uitgebreid) daarnaast is een PDF toegevoegd van de INSTAND rondzending waaruit de goede kwaliteit van onze test blijkt.

Ik kijk uit naar u antwoord en mochten er nog vragen zijn dan hoor ik dit graag.

Met vriendelijke groet, [redacted]



BIOGNOST

[redacted]

[redacted]

BIOGNOST

Verlengde Poolseweg 16 | 4818 CL Breda

T: 076 [redacted] M:06- [redacted]

www.biognost.nl [redacted] [@biognost.nl](mailto:[redacted]@biognost.nl)