

To: [redacted] ([redacted] 5.1.2e @minvws.nl)
From: [redacted] 5.1.2e)
Sent: Fri 10/2/2020 2:15:02 PM
Subject: FW: vraag 422 onderzoeksfases portfolio
Received: Fri 10/2/2020 2:15:02 PM

Ha,

Ik weet als ik input lever even niet hoe de lijnen lopen. Ik vind het zelf wel comfortabel als het gewone proces wordt gevolgd (dus via FA/jou/[redacted] 5.1.2e etc). Hoe zie jij dat?

Groet!

[redacted] 5.1.2e

Van: [redacted] 5.1.2e) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>
Verzonden: vrijdag 2 oktober 2020 16:04
Aan: [redacted] 5.1.2e) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>
CC: [redacted] 5.1.2e) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>; [redacted] 5.1.2e) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>
Onderwerp: vraag 422 onderzoeksfases portfolio

Hai [redacted] 5.1.2e

Zie onderstaande vraag die denk ik een beetje tussen ons in ligt. Wil jij die doen en zullen wij hem beantwoorden?

Hartelijke groet,

[redacted] 5.1.2e

422

Kan schematisch uiteen worden gezet voor elk van de kandidaat-vaccins (Sanofi/GSK, Curevac, Moderna, BioNTech/Pfizer, Janssen, AstraZeneca) welke onderzoeksfases wanneer (naar verwachting) zijn doorlopen en wanneer de farmaceuten verwachten het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) om toelating te verzoeken? Hoe lang duurt dat toelatingsproces vervolgens gemiddeld nog?

Antwoord

PM

[redacted] 5.1.2e

[redacted] 5.1.2e

Ministry of Health in the Netherlands

+31. [redacted] 5.1.2e