

To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
From: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Sent: Wed 10/21/2020 5:51:56 AM
Subject: RE: Uitvraag Kamerbrief
Received: Wed 10/21/2020 5:52:04 AM

Goedemorgen 5.1.2e! Dank voor je uitvoerige antwoord.
 Ik ga hier mee terug en hoop dat het afdoende is.

5.1.2e

5.1.2e 5.1.2e
 Programmadirectie Covid-19, VWS
 M: 06 5.1.2e

Van: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Verzonden: 20 okt. 2020 22:51
Naar: "5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>" <5.1.2e@minvws.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Onderwerp: RE: Uitvraag Kamerbrief

Dag 5.1.2e

Dat is niet een titel van een bestaand document. De influisteraar van kamerleden wil HET validatierapport van DE PCR-test zien. Ook dat bestaat niet omdat er een veelheid aan testen gebruikt wordt en een veelheid aan validatierapporten of kit ingangcontroles. Verder wil de influisteraar Real Life Practice-Base Validation zien wat zoveel betekend als dat ze een rapport willen zien met bewezen COVID-19 patiënten en bewezen niet COVID-19 patiënten. Dat hebben we niet voor de validatie van de PCR-test die in januari opgezet en gevalideerd is en uitgerold naar outbreak assistance labs en andere MMLs. Het virus was nog maar enkele dagen geleden ontdekt en er was slechts één sequentie bekend toen de eerste PCR-test is opgezet. En met succes. Omdat sequentie bekend was maar virus nog niet beschikbaar is synthetisch materiaal gemaakt voor de SARS-CoV-2 specifieke component van de validatie van de PCR. Voor bewezen niet COVID-19 patiënten is een uitgebreide selectie van klinische monsters gebruikt van voor circulatie van SARS-CoV-2 met een uitgebreid scala aan andere respiratoire pathogenen om te laten zien dat de ontworpen PCR-test niet positief wordt met monsters die deze pathogenen bevatten. Dat is het Corman paper in Eurosurveillance. En typische illustratie hoe je bij een emerging pathogeen heel snel een PCR-test ontwikkeld en gevalideerd kunt hebben zonder de beschikking te hebben over materialen van bewezen met nieuwe pathogeen geïnfecteerde patiënten. Bij aanpassing van de RdRP PCR-test bij RIVM is een verificatie gedaan. Bijgevoegd het validatierapport voor de PCR-test die bij het RIVM gebruikt wordt. Sinds de eerste detectie van SARS-CoV-2 in Nederland is er in de eerste maanden daarna veel ervaring opgedaan met deze PCR (in RIVM of ErasmusMC variant) in het labnetwerk waardoor bewezen is dat de oorspronkelijke opzet juist functioneerde en in een ruim aantal labs nog steeds functioneert. Na beschikbaar komen van kits is het landschap van PCR testen sterk uitgebreid. Elk lab moet zijn eigen validatie/verificatie/ingangcontrole doen. Dat kan met RIVM kwaliteitspanels en inmiddels ook met sets positieve en negatieve monsters.

Kun je hier wat mee?

Met vriendelijke groeten,

5.1.2e

From: 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl>
Sent: dinsdag 20 oktober 2020 14:44
To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Subject: FW: Uitvraag Kamerbrief

Hoi 5.1.2e zou jij ons kunnen helpen aan het document: *het validatierapport (Real Life Practice-Based Validation) inzake de PCR-test*
 Veel dank!

5.1.2e

teststrategie/ 5.1.2e Graag per tekstblok aangeven voor welk onderdeel het is. Hierover vanmiddag dus meer (met ook laatste input van 5.1.2e irt Catshuis).

Opzet brief:

1. Inleiding/paraplu/testbeleid: 5.1.2e (in afstemming met 5.1.2e)
2. Basis opbouw PCR test capaciteit: 5.1.2e
 - a. Mijlpalen: beweging richting hoog volume labs + robots: 5.1.2e & 5.1.2e & 5.1.2e
3. Sneltesten: 5.1.2e
 - a. LAMP: tijdlijn met data wat kan wanneer + waar neem je af + voor welke groep
 - b. ADEM: tijdlijn met data wat kan wanneer + waar neem je af + voor welke groep
 - c. Antigen: tijdlijn met data wat kan wanneer + waar neem je af + voor welke gr
 - d. Andere innovatieve tests: tijdlijn met data wat kan wanneer + waar neem je af + voor welke groep
4. Governance: 5.1.2e
 - a. LCT/Dienst Testen (LCDK)/GGD GHOR/DDG'en
 - b. Kader voor VWS om testen toe te laten: minimale vereisten → Veiligheid en publieke gezondheid
 - c. Onderlinge verbinding van de blokken, aanhaken partijen
5. BCO
6. Performance testen en traceren over de afgelopen week (de cijfers)
7. Overige onderwerpen, toezeggingen, moties, onderzoeken die gedeeld moeten worden met de Kamer.

Groet,

5.1.2e

06 5.1.2e

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is verzonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen. Het RIVM aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.
www.rivm.nl De zorg voor morgen begint vandaag

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.

www.rivm.nl/en Committed to *health and sustainability*