

To: [redacted] [redacted]@rivm.nl
From: [redacted]
Sent: Tue 9/29/2020 7:46:22 AM
Subject: FW: Motivatie afwijzing leveranciers
Received: Tue 9/29/2020 7:46:23 AM

Ik zag dat [redacted] al had gemailld.

Dit klopt toch?

[redacted]

Centre for Infectious Disease Research, Diagnostics and Laboratory Surveillance (IDS)
Centre for infectious Disease Control (Cib)
National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)
P.O.Box 1, 3720 BA Bilthoven, the Netherlands
Antonie van Leeuwenhoeklaan 9, 3721 MA Bilthoven

Phone: 0031 30 [redacted]

From: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Sent: maandag 28 september 2020 16:29
To: [redacted] [redacted] [redacted] [redacted]@minvws.nl; [redacted] <[redacted]@chulpmiddelen.nl>
Cc: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Subject: RE: Motivatie afwijzing leveranciers

Beste [redacted]

Het proces wat [redacted] bedoelde is wat er in de informatiemails is beschreven.

Het proces samengevat:

- Nieuwe aanbieders worden doorgestuurd naar LCH
- Informatiemail versturen dat 1^e validatie ronde is gestart
- Voor toekomstige testvraag (dus 2^e of evt 3^e validatie ronde) zal offerte-uitvraag georganiseerd worden via de brancheorganisaties en/of www.tendered.nl.
- LCH zal in overleg met RIVM en taskforce molecuulair een selectie maken voor validatie?

Mogelijk willen/moeten we de criteria aanpassen op basis van de resultaten van de eerste validatie ronde. Ook hangt het ervan af hoeveel nieuwe testen nog nodig zijn (en dus gevalideerd moeten worden) om aan de nationale behoefte (testbeleid) te voldoen.

Is dit voldoende?

Groet [redacted]

[redacted]

