

To: [redacted] [redacted]@ghz.nl
Bcc: opschalingslabs [redacted]@rivm.nl
From: opschalingslabs
Sent: Sat 9/26/2020 1:37:36 PM
Subject: RE: Vraag over validatie PCR voor SARS CoV-2
Received: Sat 9/26/2020 1:37:36 PM

Beste [redacted]

Voor de workflow met Andis en Quantstudio apparatuur idd ook graag de panel kwaliteitscheck uitvoeren. Kan dat tegelijkertijd met Panther en heb je dan aan de panels die je al gehad hebt genoeg? Of wil je voor de Andis en Quantstudio workflow aparte set hebben. We lopen uit de huidige versie van panels. Nieuw is in de maak, maar duurt altijd paar weken in verband met kwaliteitscontrole. Je kunt ook de panels die je al gehad hebt voor Andis/Quantstudio workflow gebruiken en later voor Panther nieuwe krijgen.

Voor de nieuwe combi Cepheid test kan het idd nuttig zijn om het verificatiepanel te testen. Wij gaan dat in ieder geval wel doen als dubbelcheck of het statement van Cepheid klopt.

Met vriendelijke groeten,

[redacted]

From: [redacted] <[redacted]@ghz.nl>
Sent: vrijdag 25 september 2020 11:51
To: opschalingslabs <[redacted]@rivm.nl>
Subject: Vraag over validatie PCR voor SARS CoV-2

[redacted]

Bij deze wil ik (nogmaals) informeren wat de procedure is voor validatie PCR in het kader van SARS CoV-2 diagnostiek. Ik heb voor het laatst contact gehad op 27-07.

Plan is dat het laboratorium van onze afdeling medische microbiologie van het Groene Hart Ziekenhuis op korte termijn gaat starten met het valideren van diverse PCR platform in het kader van uitbreiding van diagnostiek voor SARS-Cov-2. Tweede helft oktober krijgen we als het goed is een PANTHER platform aangeleverd waarvan op dit moment nog onzeker is hoeveel testen er maandelijks beschikbaar zullen zijn. (Voor dit platform heb ik al een test panel bij jullie opgevraagd en ontvangen, zie de e-mail van 27-07)

Vanwege de onzekerheid van de bruikbaarheid van de PANTHER voor SARS-CoV-2 diagnostiek ben ik van plan om ook nog een ander platform te gaan valideren. Het gaat om de combinatie van Andis isolatie apparatuur met Quantstudio 5 verkregen in bruikleen van VWS via het LCDK. Ik neem aan dat ik hiervoor het zelfde panel van jullie ook moet valideren voor ik het in gebruik mag nemen?

Tenslotte komt als het goed is binnenkort een combinatie test van Cepheid voor de GENE-Xpert platform beschikbaar waarin diagnostiek voor SARS-CoV-2, Influenza A, Influenza B en RSV worden gecombineerd in 1 cartridge. Ik heb vernomen van de firma dat aan de samenstelling van de reagentia voor SARS-CoV-2 niets is veranderd ten opzichte van de huidig beschikbare test van SARS-CoV-2 alleen. Mijn vraag is dus: Moet ik opnieuw een panel dat door jullie beschikbaar wordt gesteld testen in het kader van een nieuwe verificatie voor deze combi test?

Ik hoor graag van jullie.

Met vriendelijke groet,

[redacted]

Tel.: 0182- [redacted]

Aanwezig op [redacted]