

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Minister VWS

Deadline: zsm

Directoraat Generaal
Volksgezondheid
PDC-19

5.1.2e

Ontworpen door

5.1.2e

5.1.2e

T 5.1.2e

5.1.2e @minvws.nl

nota

(ter beslissing)

Aanvullende adviesaanvraag Gezondheidsraad
inzake inzet vaccin BioNTech/Pfizer

Datum

8 december 2020

Kenmerk

Zaaknummer

Paraaf 5.1.2e

1 Aanleiding voor deze nota

Het EMA verwacht de beoordeling en mogelijke goedkeuring van het BioNTech/Pfizer vaccin eind december gereed te hebben. Kort daarna kan de Europese Commissie markttoelating verlenen. In bijgevoegde adviesaanvraag vraagt u de Gezondheidsraad (GR) te adviseren over de inzet van dit vaccin bij de beoogde doelgroepen en de mogelijke contra-indicaties.

2 Beslispunten, advies en mogelijk alternatief

- Ik adviseer u akkoord te gaan met bijgaande adviesaanvraag.

Het is gebruikelijk een GR-advies te vragen over de inzet van een nieuw vaccin in een door de overheid gefinancierd programma. Uitvoerende partijen hechten veel waarde aan het GR advies, omdat dit een nadere duiding geeft ten aanzien van het gebruik van een vaccin bij specifieke doelgroepen.

3 Samenvatting en conclusies

- De GR heeft eerder een advies verstrekt over de te volgen vaccinatiestrategie, waarbij de raad adviseert dat kwetsbare groepen als eerste worden gevaccineerd binnen de huidige epidemiologische context.
- Het BioNTech/Pfizer vaccin zal naar alle waarschijnlijkheid als eerste op de Nederlandse markt komen en met prioriteit aangeboden worden aan zorgmedewerkers van verpleeghuizen, gehandicaptenzorg, wijkverpleging en Wmo-ondersteuning.
- In bijgevoegde adviesaanvraag, vraagt u de Gezondheidsraad of het BioNTech/Pfizer vaccin gebruikt kan worden voor de prioritaire doelgroepen. Daarbij wordt ook gevraagd naar mogelijke contra-indicaties die kunnen bestaan bij gebruik van dit vaccin.
- De GR heeft de leden van de leden van de Adviescommissie Vaccinaties geïnformeerd dat dit advies op zeer korte termijn (snel na EMA-

goedkeuring) beschikbaar moet zijn omdat de start van de vaccinatiecampagne is beoogd voor januari.

- Met het oog hierop en de verwachting dat meerdere adviezen worden verwacht voor de nog toe te laten vaccins, is een tijdelijke COVID-commissie (Commissie medische aspecten COVID-19 (MACov19)) van beperkte omvang ingesteld bij de Gezondheidsraad.

Directoraat Generaal
Volksgezondheid
Voeding, Gezondheidsbesch.
en Preventie

5.1.2e

Kenmerk

4 Draagvlak politiek

Een zorgvuldige beoordeling van de volksgezondheidsaspecten voor de specifieke doelgroepen is van belang om te voorkomen dat bij toepassing ongewenste effecten gaan ontstaan. Gezien de grote aandacht voor dit thema is het belangrijk om dit zorgvuldig te organiseren.

5 Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Voor het draagvlak bij de brede bevolking in de gehele vaccinatieperiode is het van belang dat alle volksgezondheidsaspecten voor elk vaccin in relatie tot het gebruik bij de beoogde doelgroepen is gewogen. Ook de uitvoerende partijen hechten veel waarde aan een advies van de Gezondheidsraad over de inzet van specifieke vaccins.

6 Financiële en personele gevolgen

n.v.t.

7 Juridische aspecten haalbaarheid

n.v.t.

8 Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

GR is op de hoogte van de adviesaanvraag.

9 Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

10 Toezeggingen

N.v.t.

11 Fraudetoets

N.v.t.