

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Minister VWS

Deadline:

Directoraat Generaal
Volksgezondheid
Programmadirectie COVID19
Team C

Ontworpen door

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e @minvws.nl

nota

(ter beslissing)

Adviesaanvraag Gezondheidsraad inzet vaccin
Moderna

Datum

28 december 2020

Kenmerk

Zaaknummer
216618

Bijlage(n)
1

Paraaf directeur

Paraaf 5.1.2e

1 Aanleiding voor deze nota

Het EMA verwacht de beoordeling en mogelijke goedkeuring van het Moderna vaccin op 6 januari 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 GR adviseert dat kwetsbare groepen als eerste worden gevaccineerd binnen de huidige epidemiologische context.
- Ook heeft de GR advies uitgebracht over de inzet van het BioNTech/Pfizer vaccin. Het advies is om dit vaccin primair in te zetten bij 60-plussers, omdat de werkzaamheid van dit vaccin boven verwachting hoog is bij deze groep. U heeft in een Kamerbrief op 24 december aangegeven dat u na de eerste groep zorgmedewerkers van verpleeghuizen, gehandicaptenzorg, wijkverpleging en Wmo-ondersteuning wil overgaan op de inzet van het BioNTech/Pfizer vaccin voor de ouderen. Het vaccin van Moderna is voorzien voor verpleeghuisbewoners en bewoners van instellingen voor mensen met een verstandelijke beperking.

- In bijgevoegde adviesaanvraag, vraagt u de Gezondheidsraad of het Moderna vaccin gebruikt kan worden voor deze 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. De verwachting is dat het advies op 11 januari kan worden opgeleverd.

Directoraat Generaal
Volksgezondheid
Programmadirectie COVID19
Team C

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.

5.1.2e

5.1.2e