

To: [redacted] [redacted]@rivm.nl
Cc: [redacted] [redacted]@rivm.nl
From: [redacted]
Sent: Mon 12/28/2020 5:31:53 PM
Subject: aanpassing guidelines op basis van EPAR
Received: Mon 12/28/2020 5:31:54 PM
[comimatv-epar-product-information_en.pdf](#)

Hi [redacted],

Op basis van de EPAR las ik dat in de studie Pfizer/BioNTech toch pas vaccineren na 60 dagen na bloed/plasma producten of immuunglobulinen. Ik zou dit dus toch aanpassen, we hebben nu 3 weken staan uit praktisch overwegingen, maar het advies zou wat mij betreft toch **2 mnd** moeten zijn.

In the clinical study, participants were required to observe a minimum interval of 60 days before or after receipt of blood/plasma products or immunoglobulins within through conclusion of the study in order to receive either placebo or COVID-19 mRNA Vaccine.

Groetjes, [redacted]
Kind regards,

[redacted]
[redacted]
[redacted]
National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)

PO Box 1, 3720 BA Bilthoven
Antonie van Leeuwenhoeklaan 9
3721 MA Bilthoven, The Netherlands.
Phone: +31 [redacted]
Email: [redacted]@rivm.nl, room [redacted]

Secretariat: [redacted] [redacted], Phone: +31 [redacted]
Email: [redacted]@rivm.nl

[redacted]
[redacted]

[redacted]

[redacted]
[redacted]



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport