

To: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Cc: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>
From: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Sent: Thur 5/28/2020 2:21:50 PM
Subject: RE: Testfaciliteit NVWA
Received: Thur 5/28/2020 2:21:50 PM

Dag (10)(2e)

Dank voor het seintje, we pakken het op, te beginnen met een overleg met ISZW en NVWA over de diverse rollen, afspraken, sluitend op elkaar aanvullend toezicht etc.

Met vriendelijke groet,

(10)(2e) <(10)(2e)@igj.nl>
 (10)(2e)

.....
Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd
Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport
 Stadsplateau 1 | 3521 AZ | Utrecht
 Postbus 2518 | 6401 DA | Heerlen
 Management ondersteuner (10)(2e) | (10)(2e)@igj.nl | 06 (10)(2e)

M +31 (10)(2e)

(10)(2e)@igj.nl

<https://www.igj.nl>

Twitter: @IGJnl

Duidelijk. Onafhankelijk. Eerlijk.

Van: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>

Verzonden: donderdag 28 mei 2020 16:06

Aan: (10)(2e) <(10)(2e)@igj.nl>

CC: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>

Onderwerp: Testfaciliteit NVWA

Beste (10)(2e)

Ik begreep van (10)(2e) dat jullie elkaar al even hebben gesproken over het bericht dat de NVWA een eigen testfaciliteit wil opzetten.

(10)(2e) heeft mij gevraagd om nog op de mail te zetten wat ik ervan af weet.

Ik heb vanochtend gesproken met (10)(2e) en (10)(2e). Hieruit bleek dat de NVWA zelf FFP maskers wil laten testen; omdat er op dit moment veel leveranciers zijn die nu als nieuwe speler maskers verkopen, en omdat we weten uit ervaring met LCH dat deze maskers niet altijd aan de kwaliteitseisen voldoen.

Volgens mij willen ze hierbij zowel maskers die CE gecertificeerd zijn testen, als ook maskers die zonder CE op de markt gezet worden. Overigens mogen maskers zonder CE volgens de Europese wetgeving helemaal niet aan consumenten worden verkocht. Het lijkt ook dat de NVWA meer en andere testen wil uitvoeren dan het LCH doet. Dit kan vragen opleveren waarom er meer getest wordt voor consumenten dan voor zorgverleners.

NVWA heeft hierin niet afgestemd met VWS. Volgens mij kan er allerlei ruis ontstaan, ook bij partijen in het veld, als dit niet goed overlegd wordt. Het zou mijns inziens namelijk logischer zijn als er gebruik gemaakt wordt van de testfaciliteit van het RIVM. ISZW/IGJ maakt hier ook wel gebruik van voor haar toezicht.

Het is uiteraard belangrijk dat de NVWA goed toezicht kan uitoefenen, maar ik voorzie ook dat het tot vragen kan leiden als de afstemming suboptimaal is.

Toevalligerwijs heeft een RIVM collega ((10)(2e)) gisteren gesproken met een NVWA'er die bezig is met het opzetten van de testfaciliteit. Mocht je meer specifieke informatie nodig hebben, kun je hem ook benaderen. Ik zet hem in de cc.

Vriendelijke groet,

(10)(2e)



Mw.  (10)(2e) | (Senior) Beleidsmedewerker |
Directie Geneesmiddelen en Medische Technologie
[Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport](#) |
Parnassusplein 5 | 2511 VX | Den Haag | Postbus 20350 | 2500 EJ | Den Haag |
* 06  (10)(2e)
  (10)(2e) | [@minvws.nl](mailto: @minvws.nl) | www.rijksoverheid.nl |

Bent u al klaar voor de nieuwe wetgeving medische hulpmiddelen?