

To: (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minvws.nl
Cc: (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl
From: (10)(2e)
Sent: Thur 10/1/2020 4:11:30 PM
Subject: RE: berichtgeving Sanquin
Received: Thur 10/1/2020 4:11:30 PM

Lijkt mij prima zo

Van: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 18:08
Aan: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
CC: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Zo dan?

'Mooi nieuws. Veel dank aan alle mensen die plasma hebben gedoneerd en dit mede mogelijk maken. Top-werk van Sanquin. Nu snel verder met de volgende stap'

Verzonden met BlackBerry Work
www.blackberry.com

Van: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Datum: donderdag 01 okt. 2020 18:00
Aan: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Kopie: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Net Sanquin gesproken.

Met 'testen' in de berichtgeving werd bedoeld kwaliteitstesten die standaard moeten gebeuren eer een product op de markt wordt gezet. Dus **niet** testen op proefpersonen.

Er zijn nu 2 mogelijkheden:

1. Het product wordt als niet-geregistreerd geneesmiddel ingezet (kan alleen op artsverklaring voor volgens mij een patiënt op naam).
- of:
2. SPP doorloopt het registratietraject en daarbij helpen de gegevens van de klinische studie van de internationale alliantie (geen consortium dus).

Er is nu een werkgroep van RIVM, Sanquin en artsen die VWS over 2 weken zal adviseren het product in studieverband in te zetten (bv registratie) of als niet-geregistreerd geneesmiddel in te zetten.

Sorry, geen snelle quote...

Van: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 17:24
Aan: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
CC: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>
Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Alvast vooruitlopend op reactie Sanquin

Ik zou het woord 'testen' niet gebruiken, maar kiezen voor onderzoek. Testen is nogal beladen tegenwoordig en heeft een negatieve proces associatie

"Mooi nieuws. Veel dank aan alle mensen die mensen hebben gedoneerd en dit mede mogelijk maken. Top-werk van Sanquin. Hopelijk kan het onderzoek na akkoord van EMA snel starten. Nederland staat hier positief tegenover."

Mvgr (10)(2e)

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 17:22

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

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

Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Hoi (10)(2e)

Laat het me even navragen bij Sanquin.

Groeten, (10)(2e)

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 17:15

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

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

Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Okay, maar we moeten in een reactie wel kunnen schetsen hoe nu verder. Zoiets dan? (open voor suggesties!)

'Mooi nieuws. Veel dank aan al die mensen die plasma hebben gedoneerd. En top-werk van @sanquin. Hopelijk kan het testen snel beginnen. Voorstel ligt bij @EMA'

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 17:00

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

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

Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Dag allen,

SPP (die de antistoffen als geneesmiddel produceert), dochter van Sanquin is onderdeel van een Europees consortium (met andere plasmageneesmiddel fabrikanten).

Dit consortium is bezig met het doen van klinisch onderzoek (in de VS en Europa). FDA is al akkoord met onderzoeksvoorstel, EMA nog niet. Als uit de klinische studies de werkzaamheid van de COVID-19 immunoglobulinen blijkt, dan ontvangt SPP deze gegevens om de registratie in NL te voltooien. Het kan zijn dat SPP wat aanvullend onderzoek moet verrichten.

Eerder is mij verteld dat Nederlandse patiënten niet meedoen met de klinische studies van het consortium. Maar heb net gebeld met Sanquin en dit keer werd gezegd dat Nederlandse patiënten niet per definitie uitgesloten zijn van het onderzoek. Dit zou men nog nagaan.

Dit onderzoek staat dus los van het onderzoek van Erasmus MC en LUMC, daarin wordt convalescent plasma gebruikt (waar ook antistoffen inzitten, maar minder geconcentreerd dan de immunoglobulinen als geneesmiddel).

Wat er bedoeld wordt met 'procedure':

Omdat VWS de opdracht heeft verstrekt om plasma in te zamelen en te verwerken tot geneesmiddelen, is VWS eigenaar van de immunoglobulinen. Sanquin zal deze producten opslaan bij het RIVM en in overleg met de beroepsgroepen wordt overlegd welke patiënten in aanmerking komen voor deze geneesmiddelen.

Wat betreft de zinsnede 'nu snel verder met het onderzoek/testen': ik weet niet of dat zo snel kan gaan. Het opzetten van onderzoek kost tijd. En ik weet niet of het bedoelde onderzoek ook nog afhankelijk is van het consortium.

Groeten, (10)(2e)

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 16:34

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

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

Onderwerp: RE: berichtgeving Sanquin

Zie ook deze, van ANP. Vervolg vraag; hoe zit het met die nog af te spreken 'procedure'?

Wat denken jullie van een reactie als:

'Mooi nieuws. Veel dank aan al die mensen die plasma hebben gedoneerd. En top-werk van @sanquin. Nu snel verder met het onderzoek / testen'?

Groet, (10)(2e)

Bloedbank heeft 8800 doses coronamedicijn klaar

DONDERDAG 01 OKTOBER 2020 | 16:26 | MEDIANET BIN | PRIORITEIT: 3 | 1 | WOORDEN: 141

CORONAVIRUS

DEN HAAG (ANP) - Bloedbank Sanquin heeft 8800 doses gereed van een medicijn, gemaakt uit plasma van voormalige coronapatiënten, dat kwetsbare mensen tijdelijk bestand moet maken tegen het coronavirus. Sanquin bevestigt een bericht van Hart van Nederland daarover. Het gaat niet om een vaccin, want dat laat het lichaam zelf antistoffen tegen het virus aanmaken. Het is een medicijn dat de antistoffen bevat en maar tijdelijk werkt.

Er moet nog een procedure worden afgesproken met het gezondheidsministerie, maar daarna moet het testen van de nieuwe remedie al snel beginnen.

Sanquin zamelde plasma in van 16.000 donoren die Covid-19 hebben gehad en dus antistoffen in zich dragen. Een tegenvaller was echter dat de werking daarvan korter duurde dan gehoopt.

Er is nu 6000 kilo geschikt plasma verzameld, maar het moet zeker 30.000 kilo worden. Sanquin zamelt daarom nog steeds bloed in.

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 16:27

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

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

Onderwerp: FW: berichtgeving Sanquin

Hi (10)(2e) en (10)(2e)

@ (10)(2e) Weet jij als contactpersoon van Sanquin op welk onderzoek het bericht van hartvannederland doelt? Is dat het onderzoek van Erasmus en LUMC of een parallel onderzoek?

Daarnaast vraagt Marcel (woordvoeder MVWS) zich af hoe het komt, dat het tekort (wat er eerder leek te zijn) is ingelopen.

@(10)(2e)

Woordvoeringslijn zou mi kunnen zijn

- Een coronamedicijn dat mensen met een zwakke gezondheid 2 maanden beschermt, zou fantastisch zijn
- Hoewel ik met u hoop op positieve resultaten, zullen we het onderzoek moeten afwachten
- Het coronavirus heeft ons al vaker verrast, maar het wordt tijd dat wij nu eens het virus te slim af zijn
- De mensen die plasma hebben gedoneerd bij Sanquin maken dit mogelijk, samen met VWS die hier voor de zomer 10 mln voor beschikbaar heeft gesteld

Mvgr (10)(2e)

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

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 16:01

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

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

Onderwerp: FW: berichtgeving Sanquin

Dag (10)(2e) en (10)(2e)

Ik kreeg afwezigheidsassistent. Willen jullie even naar onderstaande kijken?

Groet, (10)(2e)

(10)(2e) ((10)(2e))

Verzonden: donderdag 1 oktober 2020 15:59

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

Onderwerp: berichtgeving Sanquin

Hr (10)(2e) en (10)(2e)

Zie onderstaand bericht van SBS over het antistoffenmedicijn van Sanquin. Hebben jullie een paar bullets voor mij tav hoe wij (minister) daar op zouden kunnen reageren? En eerder waren er toch juist berichten dat er te weinig plasma zou zijn?

Allemaal handig qua woordvoering en ook voor een kort bericht/reactie op social media

https://www.hartvannederland.nl/nieuws/2020/coronamedicijn-sanquin-klaar/?sbs_device=false

Ik hoor graag even.

NB: ik ben 'nieuw' (eigenlijk: weer terug) bij DCO, dit keer als woordvoerder van De Jonge. Heb de onderwerpen vaccinatie en innovatieve behandelingen overgenomen van (10)(2e) Houd mij vooral op de hoogte en aangehaakt. I love cc's ☺

Groet, (10)(2e)

06- (10)(2e)

Verstuurd vanaf mijn iPhone