



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Gezondheidsraad
T.a.v. de heer prof. dr. B.J. Kullberg
Postbus 16052
1500 BB DEN HAAG

Directie Publieke Gezondheid

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 070 340 79 11
F 070 340 78 34
www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij

Datum **25 JAN. 2021**
Betreft Adviesaanvraag Gezondheidsraad over inzet AstraZeneca

Kenmerk

1818094-217489-PDC19

Uw brief

Bijlage(n)

Geachte heer Kullberg,

Op 19 november jl. heeft de Gezondheidsraad het advies "Strategieën voor COVID-19 vaccinatie" gepubliceerd. De ontwikkeling van COVID-19-vaccins verloopt in hoog tempo. Het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) is gestart met de beoordeling van het COVID-19-vaccin van farmaceut AstraZeneca en de universiteit van Oxford. Bij een goed verloop van de beoordeling verwacht het EMA op 29 januari 2021 met een uitspraak over het vaccin van AstraZeneca te kunnen komen. Met deze informatie wordt nu alles op alles gezet om ervoor te zorgen dat vrijwel direct na goedkeuring en markttoelating in Nederland gestart kan worden met de uitrol van dit vaccin.

Correspondentie uitsluitend richten aan het retouradres met vermelding van de datum en het kenmerk van deze brief.

Adviesaanvraag

Ik vraag de Gezondheidsraad, in aanvulling op het advies over de prioritering van doelgroepen, te adviseren over de inzet van het AstraZeneca vaccin en welke contra-indicaties er kunnen bestaan bij gebruik van dit vaccin.

Graag hoor ik welke mogelijkheden er zijn en hoe kan worden aangesloten op de reeds ingezette strategie. In de vaccinatiestrategie die het kabinet op 20 november 2020 aan de Tweede Kamer heeft gestuurd, zijn - op basis van het eerdere advies van de Gezondheidsraad - de doelgroepen benoemd die met prioriteit gevaccineerd worden. Inmiddels is, naast het vaccineren van zorgmedewerkers in de directe COVID-zorg en in de verpleeghuizen, ook gestart met de vaccinatie van bewoners van verpleeghuizen en instellingen voor mensen met een verstandelijke beperking. Op korte termijn start ook vaccinatie van de thuiswonende 60-plussers. Conform de eerdere adviezen worden binnen deze groep zoveel mogelijk de vaccins van BioNTech/Pfizer en Moderna ingezet.

Gelet op de epidemiologische situatie, en in het bijzonder de opkomst van de VK-variant en andere mutaties, wil ik de vaccinatiedcampagne voor de groep 60-plussers versnellen. Om te zorgen dat zij zo snel mogelijk beschermd zijn, overweeg ik ook het AstraZeneca-vaccin beschikbaar te stellen voor deze groep. Ook over dit voornemen ontvang ik graag uw advies. Met name zou ik uw advies



willen ontvangen over de inzet van het AstraZeneca-vaccin bij de jongste leeftijdsgroep van 60-70 jaar. De vraag is wat de meest effectieve strategie is om ziektelast te beperken in de groep kwetsbare ouderen, gegeven de effectiviteit van het AstraZeneca-vaccin in deze groep en de vaccinatiesnelheid. Graag hoor ik of de GR aanraadt om de thuiswonende 60-plussers (met name de leeftijdsgroep 60-70) het AstraZeneca-vaccin aan te bieden of een mRNA-vaccin. Specifiek ben ik dus benieuwd naar eventuele vergelijkingen tussen iedereen boven de 60 jaar met een mRNA vaccin of iedereen boven de 70 jaar met een mRNA vaccin en tussen de 60 en 70 jaar met AstraZeneca. Heeft de snelheid van vaccineren hier ook nog invloed op?

Directie Publieke Gezondheid

Kenmerk
1818094-217489-PDC19

Daarnaast zou ik graag uw advies ontvangen over de inzet bij mensen van 18-60 jaar met een medische indicatie. Vooralsnog is daar ook het vaccin AstraZeneca voorzien. De GR heeft reeds een indeling gemaakt van medische risicogroepen voor COVID-19, welke grotendeels overeenkomt met de indeling van medische risicogroepen voor griepvaccinatie. Ik verzoek de GR de definitie 'medische indicatie' nader te omschrijven voor vaccinatie tegen COVID-19 (met AstraZeneca of een ander vaccin) en aan te geven of een nadere prioritering of segmentering binnen deze groep gewenst is. Zijn er ontwikkelingen of inzichten die hiertoe nopen? Bijvoorbeeld ten aanzien van het gebruik van de vaccins of ten aanzien van de indeling van de groep.

Vanwege het grote maatschappelijke belang van de vaccinatiedcampagne, vraag ik u om deze adviesaanvraag met de hoogste prioriteit te behandelen.

Ik verzoek u dit advies aan mij te verstrekken zo snel mogelijk nadat het vaccin door het EMA is goedgekeurd.

Hoogachtend,

de minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

Hugo de Jonge