



Aan

Minister van VWS

Deadline: ~~nvt~~

Z.S.M.

nota

TER BESLISSING

Directoraat Generaal
Volksgezondheid
Publieke Gezondheid

Opgesteld door

Datum
4 oktober 2022

Kenmerk

Uw kenmerk

Zaaknummer
1030388

Bijlage(n)
2

1. Aanleiding

De ingezonden Kamervragen van het lid Van Haga aan de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport over hoog-risico bio-laboratoria en gain-of-function onderzoek.

2. Geadviseerd besluit

Ik adviseer u akkoord te gaan met de antwoorden op de Kamervragen en deze te verzenden aan de Tweede Kamer. Ik adviseer u om deze mede te versturen namens de minister van JenV, in verband met biosecurity aspecten. De minister van JenV is akkoord met de antwoorden.

3. Kernpunten

De Kamervragen betreffen 20 vragen over de wet- en regelgeving rondom gain-of-function onderzoek en hoog-risico bio-laboratoria. Onderzoekers gebruiken gain-of-function onderzoek om meer inzicht te krijgen in hoe virussen zich gedragen. De verantwoordelijkheid voor de veiligheid rondom gain-of-function onderzoek en hoog-risico bio-laboratoria is verdeeld over zeven departementen (JenV, IenW, BZ, LNV, VWS, OCW en SZW) en diverse toezichthouders.

In de Kamervragen wordt verwezen naar het rapport van het voormalig Instituut Fysieke Veiligheid: *'Hoog-risico biologische laboratoria: Een verkenning van de verantwoordelijkheden en de positie van de veiligheidsregio'* (2019).

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

N.a.v. de casus van Fouchier zijn in 2012 vragen gesteld aan de Kamer over gain-of-function onderzoek. De betrokken ministers bevestigden dat in Nederland geen wetgeving rondom de beveiliging van hoog-pathogene stoffen bestond en gaven in een reactie aan dat stappen werden gezet om maatregelen ten aanzien van biosecurity in bestaande wetgeving te verankeren, inclusief manieren waarop deze gehandhaafd kunnen worden.

Op dit moment vindt een inventarisatie (door het ministerie van JenV) plaats of en zo ja, wat aanvullend nodig is op huidige wet- en regelgeving, toezicht,



vergunningverlening en zelfregulatie voor hoog-risico bio-laboratoria en gain-of-function onderzoek in het kader van biosecurity.

Datum
4 oktober 2022

Kenmerk

- b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie*
Bureau Biosecurity (onderdeel van het RIVM) signaleert dat de sector het wenselijk vindt dat er wet- en regelgeving ten aanzien van biosecurity komt. Er is tot dusver geen reden om aan te nemen dat het huidige stelsel onvoldoende tegemoet zou komen aan risico's omtrent gain-of-function onderzoek en hoog-risico bio-laboratoria, maar mocht genoemde inventarisatie tot een andere conclusie leiden, dan zal daaraan uiteraard gevolg worden gegeven.
- c. Financiële en personele gevolgen*
n.v.t.
- d. Juridische aspecten haalbaarheid*
n.v.t.
- e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)*
De antwoorden van de Kamervragen zijn voorgelegd aan de leden van de interdepartementale werkgroep Biosecurity en akkoord bevonden door de minister van JenV. Helaas heeft de afstemming met JenV erg veel tijd gevergd en is daarmee de beantwoording van deze vragen vertraagd.
- f. Gevolgen administratieve lasten*
n.v.t.
- g. Toezeggingen*
n.v.t.
- h. Fraudetoets*
n.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

- a. Motivering*
N.v.t.