

Nr. 262

BRIEF VAN DE MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT

Aan de Voorzitter van de Tweede Kamer der Staten-Generaal

Den Haag, 3 maart 2010

Inleiding

Het Rijksvaccinatieprogramma (RVP) is één van de belangrijkste en meest succesvolle pijlers van de preventie van infectieziekten in Nederland. Dat moet zo blijven. Een goede uitvoering van dit landelijke programma is voor de Rijksoverheid daarom van groot belang. Bij die uitvoering hoort de bewaking van het RVP: het volgen van negatieve en positieve effecten, gevolgd door activiteiten om negatieve effecten tegen te gaan en positieve te bestendigen.

Daarom voert het Centrum voor Infectieziektebestrijding (RIVM-CIb) van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu momenteel de bewaking van bijwerkingen voor het RVP uit. Deze taken worden op dit moment op hoog niveau ingevuld. De zorgvuldigheid is groot, er is een goede meldgraad en het inzicht in de bekende, maar ook minder bekende dan wel bijzondere bijwerkingen, is groot. Internationaal is er waardering voor deze aanpak.

Overwegingen

Er kleeft aan de huidige organisatie echter ook een aantal nadelen.

- Het RIVM-CIb is verantwoordelijk voor de coördinatie en uitvoering van het RVP en voor (een deel van) het toezicht hierop. Dit laatste betreft de beoordeling of een opgetreden bijwerking al dan niet causaal verband houdt met de gegeven vaccinatie. Ik acht deze combinatie onwenselijk. Vanuit mijn verantwoordelijkheid voor de publieke gezondheid wil ik waarborgen dat met betrekking tot de bewaking van de veiligheid van het RVP de schijn van belangenverstrengeling niet wordt gewekt.
- Er bestaat in Nederland reeds een onafhankelijke organisatie die bijwerkingen van medicijnen registreert en onderzoekt. Het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb heeft in Nederland als onafhankelijk

orgaan in opdracht van het CBG deze taak. Lareb registreert en onderzoekt ook onder meer de bijwerkingen van de vaccins tegen Nieuwe Influenza A (H1N1).

Besluit

Op basis van de voorgaande overwegingen heb ik besloten om tot een andere verdeling van verantwoordelijkheden te komen. Daarin zullen de coördinerende en uitvoerende taken voor het RVP bij het RIVM belegd blijven. Lareb zal zich in de samenwerking richten op de bijwerkingenregistratie en daaraan gerelateerde taken.

Kwaliteitsbewaking staat voorop wanneer het medisch handelen betreft. De huidige kwaliteit van het RVP wil ik handhaven, en waar mogelijk verbeteren, ook na de overdracht van de bijwerkingenregistratie aan Lareb.

Ik streef ernaar om deze overdracht van taken als onderdeel van een meerjarige overeenkomst tussen RIVM en Lareb aan het eind van de zomer van 2010 gerealiseerd te hebben.

Ik vertrouw erop u hiermee voldoende geïnformeerd te hebben.

De minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
A. Klink