

RIVM 191/11 DG
8 APR 2011
cc. M. Pieters



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Hagens, Parlevliet, Mos

> Retouradres Parnassusplein 5 2511 VX Den Haag

Rijksinstituut voor de Volksgezondheid en Milieuhygiëne
T.a.v. de heer A.N. van der Zande
Postbus 1
3721 BA Bilthoven

**Directie Publieke
Gezondheid**

Publieke Gezondheid
Ministerie van V.W.S.,
kerndepartement
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 070 340 79 11
F 070 340 98 34
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij

drs. P.C. Groeneveld
Senior Beleidsmedewerker
T 070 3407066
pc.groeneveld@minvws.nl

Datum **07 APR. 2011**
Betreft Uitvoeringstoets CF, product 2010 7.6.3.

Ons kenmerk

PG/OGZ/3060128

Uw brief

00194/2010/CvB/JD/arb

Exemplaarnummer

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

Geachte heer Van der Zande,

Ik dank u hartelijk voor de uitvoeringstoets Cystic Fibrosis (CF), die u mij op 9 december jl. toestuurde. Deze uitvoeringstoets is een belangrijk en onmisbaar instrument voor een zorgvuldige en verantwoorde landelijke invoering van de screening op CF, als onderdeel van het programma neonatale hielprikscreening. Uit uw aanbiedingsbrief begrijp ik dat de uitvoeringstoets tot stand is gekomen op basis van overleg en afstemming met betrokken uitvoeringspartijen en gedragen wordt door de Programmacommissie Neonatale Hielprikscreening (PNHS), die het CVB adviseert. Ik ben tevreden over de zorgvuldige aanpak die u hebt gevolgd en onderschrijf, mede gezien het advies van de PNHS, uw advies.

Wat betreft de taakverdeling tussen de screeningslaboratoria en de Klinisch Genetische Centra heb ik kennis genomen van de verschillen van inzicht van partijen. Ik respecteer de onderscheiden overwegingen en waardeer de inzet en de constructieve opstelling van partijen zeer. U hebt mij recent laten weten dat de samenwerkingscontracten van de beide screeningslaboratoria met de klinisch genetische centra zijn getekend. Daarmee is mijns inziens voldaan aan de randvoorwaarden die de Gezondheidsraad in zijn advies over neonatale screening op cystic fibrosis van maart 2010 op dit punt heeft verwoord.

Ik hecht eraan dat bij de evaluatie van de neonatale hielprikscreening over het jaar 2013, te weten twee jaar na invoering van de screening op CF, de technologische en wetenschappelijke ontwikkelingen rondom de screening op CF nadrukkelijk worden betrokken. Voorts verzoek ik u dan ook de toegevoegde waarde van de failsafe procedure te evalueren en de resultaten aan mij kenbaar te maken.

Ik wens u veel succes bij de verdere voorbereidingen van invoering.

Met vriendelijke groet,

de Directeur-Generaal Volksgezondheid,


drs. P.H.A.M. Huijts