



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Nieuwsbericht: Proces boostervaccinatie instellingen

Traject: Booster van cliënten van instellingen met en zonder medische dienst en gemengde woonvormen

12 november 2021

Vorige week is aangekondigd dat gestart zal worden met de boostervaccinatie bij 60-plussers, volwassenen (18+) in instellingen en zorgmedewerkers. Meer informatie is te vinden in het [nieuwsbericht](#) van 2 november van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport. Graag informeren wij u via dit nieuwsbericht over de hoofdlijnen van het proces van de boostervaccinatiecampagne voor zowel instellingen met als zonder medische dienst, inclusief revalidatiecentra en de GGZ. Zodra alle benodigde besluiten zijn genomen, ontvangt u van ons de werkinstructies met daarin alle details voor het booster van uw cliënten vanaf selectie en uitnodigen t/m de registratie.

Algemeen

Informatie voor zowel instellingen met als zonder medische dienst:

Doelgroep

Iedereen woonachtig in de instelling van 18 jaar of ouder komt in aanmerking voor de booster. Dit gaat op actuele leeftijd en niet op geboortjaar. De booster wordt gegeven minimaal 6 maanden na afronding van de volledige basisvaccinatie of zes maanden na het doormaken van een Covid-infectie indien deze plaatsvond na de volledige basisvaccinatie.

Type vaccin

In instellingen zal alleen geboosterd worden met BioNTech/Pfizer(Comirnaty).

Toestemming

U krijgt van ons bij het format van de uitnodigingsbrief ook een toestemmingsformulier voor booster met BioNTech/Pfizer(Comirnaty). De toestemming van de cliënten of hun wettelijk vertegenwoordigers mag echter ook mondeling verkregen worden, zolang deze schriftelijk wordt vastgelegd in het cliëntendossier. Eventueel kunt u bij heteroloog vaccineren ervoor kiezen de toestemming schriftelijk te vragen.

Planning

Houdt u bij de planning van de Covid-19 vaccinatie rekening met de combinatie van de grieprik en pneumokokkenrik:

1. Als de COVID-19-vaccinatie na de Influenza-en/of pneumokokkenvaccinatie is gepland, dient een interval van minimaal 1 week te worden gehanteerd;
2. Als de COVID-19-vaccinatie vóór de influenza- en/of pneumokokkenvaccinatie is gepland, dient er een interval van minimaal 2 weken te worden gehanteerd;
3. De vaccinaties mogen ook tegelijkertijd worden gegeven.

Instellingen met medische dienst

Het eerste bestelmoment is op 15 november 2021 via de SNPG-bestelapplicatie met eerste afleverdag woensdag 24 november 2021. Daarna kunt u wekelijks op maandag bestellen, waarbij de afleverdag in de applicatie verschijnt. Voor de eerste bestelmogelijkheid zal de applicatie twee dagen open staan dus op maandag 15 november en dinsdag 16 november. De wekelijkse leveringen blijven mogelijk totdat we gezamenlijk overeenkomen weer over te stappen op maandelijks bestelmomenten. U kunt via de bestelapplicatie nieuwe registratiekaarten bestellen. Vanwege de meegeleverde low dead space (LDS) spuit en naalden kunnen 7 doses uit een flacon gehaald worden. Houd hier rekening mee met het bestellen! De houdbaarheid van BioNTech/Pfizer(Comirnaty) is 31 dagen in de koelkast vanaf het moment van



ontdooien (zie de [Richtlijn](#) voor bewaarspecificaties). De booster kan ondertussen in bijna alle informatiesystemen worden geregistreerd als derde prik. Meer gedetailleerde informatie hierover komt in de [werkinstructie](#). Mocht u op een dag een paar doses over hebben, dan kunt u die gebruiken voor het boostereren van zorgmedewerkers (van oud naar jong).

Instellingen zonder medische dienst

Bij instellingen zonder medische dienst zal de GGD op locatie komen voor de booster. U kunt hiervoor de cliënten aanmelden via een portaal van de GGD vanaf 18 november 2021. In de werkinstructie (nog niet online beschikbaar) zal de precieze werkwijze worden beschreven. Mobiele cliënten binnen de instellingen kunnen met de uitnodiging van het RIVM of met de uitnodiging van instelling naar de GGD-locatie gaan voor de booster. Houd u hier rekening mee met het doorgeven van de aantallen te boostereren cliënten aan de GGD.

Instellingen met zowel een medische dienst als cliënten met een eigen huisarts (gemengde woonvormen/spikkellocaties)

Voor spikkellocaties is de principeafspraken, dat cliënten onder verantwoordelijkheid van de medische dienst worden geboosterd door de medische dienst en cliënten onder verantwoordelijkheid van een huisarts door de GGD. In goed overleg tussen instelling, GGD en huisartsen kan hiervan afgeweken worden. Er moeten dan onderling goede afspraken gemaakt worden wie de toestemming en contra-indicatie regelt, wie boostert en wie registreert. Als de medische dienst de booster geeft aan cliënten onder verantwoordelijkheid van de huisarts, dan geeft de medische dienst de booster door aan het RIVM via BRBA én deze moet gemeld worden bij de huisarts voor registratie in het bronsysteem. Let op: als mensen géén toestemming geven voor het melden van de booster aan het RIVM dan is de medische dienst in een later stadium verantwoordelijk voor het genereren van DCC. Huisartsen die gaan boostereren kunnen op dit moment nog geen derde prikken registreren in hun systeem. Er wordt gewerkt aan een oplossing.