

Schriftelijke vragen van het lid Van Haga van de Groep Van Haga aan de minister van VWS, inzake de verzameling van CT-waardendata van coronatests:

d.d. 6 september 2023:

1. Hebt u kennisgenomen van de berichtgeving over de verzameling van CT-waarden van positieve coronatests, door het Ministerie van VWS¹²?
2. Kunt u uitleggen waarom u eerder, o.a. in de beantwoording van schriftelijke vragen van de Groep Van Haga³ en in het debat over de wijziging van de Wet publieke gezondheid in de Eerste Kamer⁴ aangaf dat uw departement niet beschikte over deze CT-waardendata, terwijl nu blijkt dat het Ministerie van VWS deze waarden wel degelijk in grote aantallen verzamelde? Waarom hebben zowel de Minister, als een vertegenwoordiger van het RIVM aanhoudend aangegeven dat er geen CT-waarden waren, terwijl er nu meer dan 1,2 miljoen verzameld blijken te zijn?
3. Hoe kan het Ministerie van VWS over een totaal van 1,2 miljoen CT-waarden beschikken als de Minister naar eigen zeggen geen zeggenschap heeft over de labs? Is het niet zo dat de contracten die BVNL gezien heeft en die met terugwerkende kracht ook voor de periode waarin alleen een MoU van toepassing was golden, spreken van een verplichting om informatie te geven als het Ministerie VWS daar om vraagt?
4. Hoeveel CT-waarden waren er voor de kiemsurveillance nodig en als dat er slechts een paar duizend per week waren, kunt u dan uitleggen waar die tot wel 115.000 CT-waarden per week vandaan kwamen op het hoogtepunt van de inzamelingsactie? Welke reden had het verzamelen van zulke grote aantallen? En hoe zag de projectorganisatie eruit die deze data opvroeg bij de laboratoria en verwerkte, wat werd er met die CT data aan onderzoek gedaan, wat waren de resultaten en wie was de opdrachtgever? Heeft de Minister kennisgenomen van de resultaten en zo ja, hoe zijn deze in het beleid meegewogen? Kunt u deze organisatie gedetailleerd inzichtelijk maken?
5. Waarom heeft u deze data niet direct openbaar gemaakt en beschikbaar gesteld voor wetenschappers, onderzoeksinstituten en burgers en waarom bent u niet open en transparant geweest over de beschikbaarheid van de CT waarden en de gebruikte drempelwaarden voor positief/negatief bij coronatests?
6. Hoe kan het dat u, terwijl er in alle jaren van de pandemie en in 2021 en 2022 zelfs systematisch en in groten getale, door het RIVM CT-waarden werden verzameld, zowel de Tweede, als de Eerste Kamer, als het Nederlandse volk en zelfs de Raad van State, steeds verkeerd heeft geïnformeerd en informatie waar om werd gevraagd heeft achtergehouden?
7. Bent u, nu er geen enkele belemmering meer is en gebleken is dat u wel degelijk zeggenschap heeft over de gecontracteerde labs --- althans voor zover het betreft de omvang van de afgesproken dienstverlening waar deze CT waarden een cruciaal onderdeel van uitmaken ---, nu dan wel bereid om ALLE CT-waarden die tot nu toe in opdracht van Ministerie van VWS zijn geproduceerd door de laboratoria nu wel bij deze laboratoria en bij de labs op te vragen en openbaar en beschikbaar te

¹ <https://twitter.com/dimgrr/status/1697542283317444948?t=VhIqoGS3BYJ5ckjdAUCtsw&s=19>

² [Download - MEGA](#)

³ <https://open.overheid.nl/documenten/ronl-bb10fa85f71d4ceac660c26b3d071c174e7f65d9/pdf>

⁴ <https://www.youtube.com/watch?v=mHmVxJLaUH4>

maken, zodat experts kunnen onderzoeken of er enig verband is tussen de distributie van de CT-waarden en allerlei andere parameters van de pandemie die u al wel heeft (moeten) publiceren? Zo nee, waarom niet?

8. Klopt het dat Covid-19 patiënten in het Amsterdam UMC met een bepaalde CT-waarde uit isolatie werden gehaald, terwijl burgers in de open samenleving bij een positieve test met dezelfde CT-waarde in quarantaine moesten? Zo ja, kunt u uitleggen waar deze discrepantie vandaan komt en in welke mate deze testmethodiek heeft geleid tot onnodige quarantaines in de open samenleving? gebeurd?

9. Is het dan dus zo dat heel veel mensen in Nederland onterecht, omdat zij niet ziek en niet (meer) besmettelijk waren, in quarantaine hebben gezeten na een positieve test op basis van een bepaalde testmethodiek, terwijl de relatie tussen de positieve testuitslag en de besmettelijkheid niet vastgesteld was buiten een klinische context? En klopt het dan dus ook dat de coronamaatregelen die werden ingevoerd en in stand gehouden onnodig en niet epidemiologisch gefundeerd waren, aangezien de invoering en de vermeende noodzaak ervan gebaseerd waren op het aantal positieve tests, die aan de basis lagen voor de coronacijfers? Zo nee, kunt u dan uitgebreid uitleggen hoe de noodzaak van de coronamaatregelen beargumenteerd kan worden, als de coronacijfers, die werden gebaseerd op positieve testen waarvoor de gehanteerde CT-waarden leidend waren, maar blijkbaar in bepaalde situaties van elkaar konden verschillen, en daarmee het verloop en de vermeende ernst van de pandemie, een oneigenlijke basis hadden en de pandemie in de vorm en ernst zoals die is gepresenteerd door de overheid dus eigenlijk niet bestond?

10. Waarom heeft u de CT-waarden van coronatests bij herhaling afgedaan als medisch irrelevant, terwijl deze waarden blijkens veel wetenschappelijke publicaties werden toegepast in medische en epidemiologische settings? Erkent u dat de pandemie met het meewegen van CT-waarden op epidemiologisch gebied en/of het transparant communiceren hierover, blijkens talrijke studies en toepassingen in de praktijk in b.v. andere landen, beter geduid had kunnen worden en dat het meewegen van de CT-waarden een beter inzicht had kunnen verschaffen in het verloop van de pandemie? Of bent u minstens bereid in te zien dat u, met het achterwege laten van de meeweging van de CT-waarden op epidemiologisch niveau, helemaal geen uitspraken kunt doen over de epidemiologische relevantie?

11. Kunt u wetenschappelijk onderbouwen waar de stelling dat CT-waarden op epidemiologisch niveau 'irrelevant' zijn op gebaseerd is, als deze nooit in hun geheel zijn opgevraagd en onderzocht zijn en er bovendien verscheidene studies zijn die die relevantie van deze waarden wel degelijk hebben aangetoond? Dat verschillende ijkingen de CT-waarden tussen verschillende PCR systemen moeilijk maken, betekent toch niet dat u a priori de karakteristiek van de genormaliseerde distributie van de samengevoegde CT-waarden afgezet in de tijd als irrelevant kunt afdoen, aangezien u dit niet onderzocht heeft? Laten CT-waarden tenslotte niet een sterke correlatie met besmettelijkheid zien, ongeacht de verschillen tussen PCR-systemen van verschillende laboratoria? En is het niet zo dat deze bovendien voor die verschillen gecorrigeerd kunnen worden?

12. Zijn de samples waarvan inmiddels bekend is dat het Ministerie van VWS wel degelijk over de CT-waarden beschikte representatief voor alle coronatesten, of moesten de door het RIVM bij de labs opgevraagde samples aan bepaalde voorwaarden voldoen? Zo ja, welke voorwaarden waren dat en waarom was dat noodzakelijk?

13. Heeft het hanteren van te hoge CT-drempelwaarden voor negatief en positief bij coronatests ervoor gezorgd dat er zorgpersoneel onnodig, veelvuldig en langdurig in quarantaine moest en daardoor dus niet beschikbaar was om te werken, wat de toch al hoge druk op de zorg onnodig heeft

vergroot? Zo nee, kunt u dan uitleggen waarom dat niet het geval is, aangezien uit diverse publicaties en Wob-documentatie afgeleid zou kunnen worden dat vele mensen onterecht in quarantaine hebben gezeten, als gevolg van de hoge drempelwaarden waar iemand nog wel analytisch positief is – conform de definitie ---, maar al lang niet meer besmettelijk?

14. Waarom houdt u stelselmatig vol dat de effectiviteit van de coronamaatregelen niet kan worden onderzocht, terwijl u tegelijkertijd cruciale epidemiologische waarden achterhoudt --- waarvan de CT-waarden maar een enkel voorbeeld zijn --- die gebruikt zouden kunnen worden voor dergelijk effectiviteitsonderzoek?

15. Kunt u uitleggen waarom u de wijziging van de Wpg met de wettelijke verankering van de coronamaatregelen heeft doorgezet, als uw departement wel degelijk in het bezit was van CT-waarden van coronatests en dus ook wist dat die meer inzicht hadden kunnen verschaffen in de epidemiologische en de noodzaak van (verregaande en langdurige) maatregelen ivm een ernstige/gevaarlijke epidemiologische situatie en de effectiviteit van die maatregelen? Onderschrijft u dat als deze CT-waarden wel waren gebruikt om inzicht te krijgen in de epidemiologische situatie, wettelijke verankering van (een deel van de) coronamaatregelen misschien onnodig was geweest?

16. Kunt u, in het kader van de Wet hergebruik overheidsinformatie, dataminimalisatie en ook het besparen van CO2, alle data voortaan ter beschikking te stellen in een dataformaat, zoals bijvoorbeeld CSV of Excel?

17. Heeft het Ministerie van VWS ingegrepen toen particulieren bij de GGD'en de CT-waarden van hun eigen coronatests opvroegen? Is het niet zo dat personen altijd recht hebben op inzage in hun eigen medische gegevens? Waarom intervenueert u in de arts-patiënt relatie?

18. Hebben de mensen waarvan de CT-waarden van hun coronatests door het Ministerie van VWS zijn opgevraagd toestemming verleend voor wetenschappelijk onderzoek met deze gegevens? Zo ja, waar staat dit geadministreerd?

19. Bent u bekend met de inkoopcontracten voor Moleculaire Diagnostiek SARS-CoV-2⁵, waarin feitelijk staat dat positieve testresultaten op onbepaalde maar korte termijn, binnen een jaar, vernietigd moeten worden? Kunt u verklaren hoe deze clausule zich verhoudt tot zowel de bewaarplicht onder bestaande wetgeving (Burgerlijk Wetboek), als tot de diverse Woo-verzoeken nog lopen op het gebied van CT-waarden?

20. Bent u bekend met de verstrekte argumentatie van de Raad van State in het Hoger Beroep in de CT-Wob zaak⁶, waarin het hoofdzakelijke argument is dat er geen zeggenspraak over de laboratoria zou volgen uit het Memorandum of Understanding? Bent u daarnaast bekend met het feit dat er voor de gehele periode 2020 tot medio 2022 nog diverse Woo-verzoeken zijn gedaan waarvan er een in het stadium van Beroep⁷ is en indien de bestuursrechter daarin zou besluiten de gegevens te verstrekken, dit een belangrijk precedent zou scheppen voor enige latere periode waaronder de periode waarop genoemde koopovereenkomsten zien?

21. Kan de minister reflecteren op het conflict dat daarbij ontstaat tussen de wettelijke eis van transparantie en de inhoud van de koopovereenkomst? In het bijzonder, kan de minister de logische

⁵ [Download - MEGA](#)

⁶ [Uitspraak 202200413/1/A3 - Raad van State](#)

⁷ Zitting verdaagd, rechtbank Amsterdam: AWB 22/3724

gevolgtrekking bevestigen dat hij een instructie laat uitgaan naar de contractanten om de betreffende gegevens zeker te stellen, tenminste zolang de Woo-verzoeken en rechtszaken nog in behandeling zijn?