

## **Informatie aan de huisartsen over de extra vaccinatie tegen COVID-19 van personen met verminderde immuniteit**

Beste collega,

Personen met een verminderde immuniteit kunnen minder beschermd zijn na hun primovaccinatie met 1 of 2 dosissen. Recente wetenschappelijke gegevens tonen aan dat bij deze patiënten een extra dosis mRNA vaccin (momenteel Pfizer of Moderna) kan zorgen voor een betere bescherming. In België is er daarom beslist om deze extra kwetsbare patiënten uit te nodigen voor een extra dosis met deze vaccins. Omdat de kans groot is, dat een aantal van uw patiënten in aanmerking komt voor deze extra vaccinatie, brengen we u graag op de hoogte van de manier waarop dit in zijn werk zal gaan. Op die manier kan u ook uw patiënten correcte informatie verschaffen. De communicatie naar het grote publiek zal ook deze week nog plaatsvinden.

### **Over welke patiënten gaat het?**

Het gaat om personen vanaf 12 jaar met verminderde immuniteit, veroorzaakt door een bepaalde aandoening of door een behandeling. Hierdoor reageert hun lichaam minder sterk op een vaccin, en is een extra dosis aangewezen om optimaal beschermd te worden tegen een ernstig ziekteverloop, hospitalisatie of zelfs overlijden door COVID-19.

### ***Het betreft patiënten:***

- met aangeboren afweerstoornissen
- die chronische nierdialyse krijgen
- met inflammatoire aandoeningen die worden behandeld met immunosuppressiva
- een kankerbehandeling volgen, of die er afgelopen 3 jaar een behandeling voor kregen
- stamcel - en orgaantransplant patiënten, inclusief pre-transplantpatiënten
- HIV-patiënten waarvan het aantal CD4-cellen lager ligt dan 200 per mm<sup>3</sup> bloed

### **Hoe worden deze risicopatiënten geïdentificeerd?**

Hiervoor worden gegevens uit meerdere bronnen samengevoegd. Daarbij wordt, net zoals voorheen, de privacy maximaal gerespecteerd.

(1) Het Kankerregister maakt een lijst met patiënten die de laatste drie jaar een diagnose van kanker kregen.

(2) De verzekeringsinstellingen (ziekenfondsen) stellen een lijst samen, op basis van een aantal indicatoren (bv. gebruik van bepaalde geneesmiddelen) bij hun leden. Ze zullen zich hiervoor baseren op data tot 1 april 2021.

(3) De huisartsen voegen vervolgens patiënten toe die aan de criteria voldoen, maar die niet op de lijst voorkomen, op basis van de medische dossiers van hun patiënten. U zal deze toevoegingen kunnen beginnen doen **vanaf 8 september** en u zal op elk moment patiënten aan de lijst kunnen toevoegen.

Op die manier is de kans klein dat er iemand vergeten wordt. Al deze lijsten worden samengevoegd tot één unieke lijst in een beveiligd centraal register: de 'Vaccination Codes Database'. Iemand die op

meerdere lijsten voorkomt, wordt uiteraard slechts één keer uitgenodigd. De enige informatie die de database bevat, is 'deze persoon heeft een verhoogd risico'. Ze bevat dus geen enkele informatie over de aandoening. Naar schatting zullen 350.000 à 400.000 mensen uiteindelijk op deze manier geselecteerd worden.

### **Hoe kunnen uw patiënten nagaan of ze in aanmerking komen voor de extra prik?**

**In de week van 13 september** zullen de betrokken personen een uitnodiging voor vaccinatie via de post ontvangen. Ze zullen vanaf die datum ook zelf kunnen nakijken of ze op de lijst van patiënten staan, via [www.myhealthviewer.be](http://www.myhealthviewer.be) of via <https://www.mijngezondheid.belgie.be>

Algemene informatie over de procedure is nu reeds beschikbaar op de websites van alle verzekeringsinstellingen (ziekenfondsen). Ook de huisapothekers kunnen hun klanten algemene informatie geven over de selectie. De ziekenfondsen en huisapothekers kunnen mensen wel zelf NIET toevoegen op de vaccinatielijst, dat kan enkel een huisarts.

### ***We hebben het grote publiek dus opgeroepen om niet naar de huisarts te bellen met de eenvoudige vraag: 'Sta ik op de lijst?'***

Iemand met een huisarts die het Globaal Medisch Dossier (GMD) bijhoudt, hoeft niets te doen, en kan gewoon zijn uitnodiging afwachten. Het niet ontvangen van een uitnodiging kan worden beschouwd als een goed teken. Het wil zeggen dat de persoon niet tot de risicogroep behoort, en dat de primovaccinatie voldoende bescherming biedt.

### **Wat als iemand niet op de lijst staat en denkt dat hij/zij toch een verhoogd risico loopt door een verminderde immuniteit?**

We raden deze mensen aan om een afspraak met de vaste huisarts te maken, die hen eventueel kan toevoegen aan de lijst met risicopatiënten. Mensen zonder vaste huisarts wordt aanbevolen om een afspraak met een huisarts naar keuze te maken.

### **Arts-specialisten moeten aan een huisarts vragen om hun patiënten toe te voegen**

Als patiënten voor hun medische behandeling enkel gevolgd worden door een arts-specialist, moet deze aan hun huisarts vragen om hen alsnog toe te voegen aan de lijst.

### **Waar en wanneer wordt de extra prik toegediend?**

Vanaf half september zullen de extra prikken vooral worden toegediend in de dan nog beschikbare vaccinatiecentra. Ook binnen deze groep wordt er van oud naar jong gewerkt.

**Uitzonderingen** hierop zijn de:

- Bedlegerige mensen en/of mensen onder strikte medische indicaties (bv. ernstige psychiatrische stoornissen, ernstige fysieke invaliditeit) en die niet in staat zijn hun verblijfplaats onder normale omstandigheden te verlaten. Zij komen in aanmerking voor thuisvaccinatie door hun huisarts of de mobiele equipe van het vaccinatiecentrum.
- Alle chronische nierdialyse patiënten worden gevaccineerd in het dialysecentrum, onder de coördinatie van de behandelend arts/nefroloog.

### **Kan het vaccin vrij worden gekozen?**

Er is geen vrije keuze van vaccin. Alle risicopatiënten met verlaagde immuniteit zullen voor de extra dosis een mRNA vaccin (Pfizer of Moderna) toegediend krijgen. Het heeft dan ook geen zin om de patiënt een attest te mee te geven voor een ander type vaccin.

**Zullen andere groepen ook een bijkomend vaccin krijgen?**

Deze extra dosis maakt voor deze groep deel uit van de primovaccinatie tegen Covid-19. Het is dus geen zogenaamde booster, die een aanvulling vormt op een primovaccinatie. Voor de toediening van zulke booster aan andere groepen in een volgende fase van de vaccinatiecampagne is er op dit moment nog geen goedkeuring van het Europees Geneesmiddelen Agentschap. Tevens beraadt de Hoge Gezondheidsraad zich over een wetenschappelijk advies op basis waarvan verder beleid wordt bepaald.