



Aan

Staatssecretaris JPS

Deadline: 13 februari  
2025

TER BESLISSING

Directie  
Infectieziektebeleid

Opgesteld door

Datum

30 januari 2025

Kenmerk

4055165-1078626-IZB

Zaaknummer

1078626

Bijlage(n)

1

# nota

Aanbieden Gezondheidsraad advies vernieuwde  
griepvaccins

## 1. Aanleiding

Op 19 maart 2024 heeft de voormalig staatssecretaris van Volksgezondheid, Welzijn en Sport de Gezondheidsraad gevraagd om advies over de wenselijkheid om in het Nationaal Programma Griep (NPG) één of meerdere van de andere typen beschikbare vaccins in te zetten en daarbij te bezien welke gevolgen dit heeft voor de vaccinatiestrategie. Op 17 december 2024 heeft de Gezondheidsraad zijn advies over de inzet van vernieuwde typen griepvaccins in het NPG gepubliceerd.

## 2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd akkoord te gaan met het versturen van het advies van de Gezondheidsraad naar de Tweede Kamer samen met bijgevoegde aanbiedingsbrief.

## 3. Kernpunten

- U geeft in de brief een samenvatting van het advies van de GR waarin staat dat dat drie vernieuwde vaccintypen kunnen worden ingezet in het NPG.
- Dit betreft (1) een vaccin met adjuvans, waaraan een hulpstof is toegevoegd en wat een hogere dosis antigeen bevat om een betere en langere immuunrespons op te wekken, (2) een vaccin met een verhoogde dosis antigeen en (3) een recombinante vaccin, dat gebruik maakt van een dragervirus waaraan genetisch materiaal van het griepvirus is toegevoegd.
- Niet alle vaccins zijn voor alle leeftijdsgroepen geregistreerd. Daarnaast zouden er met het oog op de borging van de kwaliteit van het vaccinatieprogramma niet meer vaccins ingezet moeten worden dan redelijkerwijs uitvoerbaar is.
- De GR spreekt geen voorkeur uit voor een vaccintype op basis van kosteneffectiviteit. De kosteneffectiviteit van de vernieuwde vaccins is niet onderling vergeleken.
- Verder geeft de GR aan dat er veel onderzoek plaatsvindt naar verschillende griepvaccins (o.a. een mRNA griepvaccin en een gecombineerd mRNA-vaccin tegen griep en COVID-19) en dat registratie van een nieuw vaccin opnieuw aanleiding kan geven om over griepvaccins te adviseren.



- Middels bijgevoegde Kamerbrief verzendt u het advies aan de Tweede Kamer. Hierbij vermeldt u dat u de komende periode in gesprek zal gaan met uitvoeringspartijen over de inhoud en uitvoerbaarheid van dit advies.
- Om een besluit te kunnen nemen laat u weten dat ook de financiële consequenties en de kosteneffectiviteit van het advies in kaart zullen worden gebracht, ook in relatie tot een eventuele toekomstige vaccinatievoorziening voor volwassenen.

**Datum**

30 januari 2025

**Kenmerk**

4055165-1078626-IZB

#### 4. Toelichting

*a. Draagvlak politiek*

In de Kamer is ten algemene breed draagvlak voor het opvolgen van de adviezen van de Gezondheidsraad.

*b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie*

Verwacht wordt dat er maatschappelijk draagvlak is voor het opvolgen van dit advies. Daarnaast is op dit moment sprake van een griep epidemie, waar in de media aandacht aan besteed wordt. Het aanbieden van dit advies kan daarom tot extra aandacht leiden.

*c. Financiële en personele gevolgen*

De prijzen voor deze vernieuwde griepvaccins zijn niet bekend. Verwacht wordt dat de vernieuwde vaccins duurder zijn dan de huidige vaccins, en dat het NPG duurder zal worden door de inzet van de vernieuwde vaccintypes. Bij een definitief besluit tot het overnemen van dit advies zal financiële dekking moeten worden gevonden.

*d. Juridische aspecten haalbaarheid*

N.v.t.

*e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)*

De adviesaanvraag is afgestemd met het RIVM en de Gezondheidsraad.

*f. Gevolgen administratieve lasten*

N.v.t.

*g. Toezeggingen*

U zegt in de brief toe de Kamer te informeren over de voortgang.

*h. Fraudetoets*

N.v.t.

#### 5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

*a. Motivering*

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.