

*Overeenkomst, op 14 mei 1962 te Straatsburg tot stand gekomen, betreffende de uitwisseling van testsera voor bloedgroepenonderzoek*

BRIEF VAN DE MINISTER VAN BUITENLANDSE ZAKEN

Nr. 1

Ter griffie van de Tweede Kamer der Staten-Generaal ontvangen 1 maart 1965.

De wens, dat deze overeenkomst aan de uitdrukkelijke goedkeuring van de Staten-Generaal zal worden onderworpen, kan door of namens de Kamer of door ten minste dertig leden der Kamer of door de Gevolmachtigde Minister van Suriname, onderscheidenlijk van de Nederlandse Antillen te kennen worden gegeven uiterlijk op 31 maart 1965.

's-Gravenhage, 18 februari 1965.

Ter voldoening aan het bepaalde in artikel 60, lid 2, en onder verwijzing naar artikel 61, lid 3, van de Grondwet, alsook naar artikel 24, eerste lid, van het Statuut voor het Koninkrijk der Nederlanden, de Raad van State van het Koninkrijk gehoord, heb ik de eer U Hoogedelgestrengte hierbij de tekst en de vertaling in het Nederlands van de op 14 mei 1962 te Straatsburg tot stand gekomen Overeenkomst betreffende de uitwisseling van testsera voor bloedgroepenonderzoek, met Protocol en Bijlagen, (*Trb.* 1965, 4) <sup>1)</sup> over te leggen.

Een toelichtende nota bij deze overeenkomst gelieve U Hoogedelgestrengte hierbij aan te treffen.

Wat het Koninkrijk der Nederlanden betreft, zal de overeenkomst voorshands alleen voor Nederland en voor de Nederlandse Antillen gelden.

Aan de Gouverneurs van Suriname en van de Nederlandse Antillen is verzocht bovengenoemde stukken op 1 maart 1965 over te leggen aan de Staten van Suriname, onderscheidenlijk van de Nederlandse Antillen.

De Gevolmachtigd Ministers van Suriname en van de Nederlandse Antillen zijn van deze overlegging in kennis gesteld.

*De Minister van Buitenlandse Zaken,*

J. LUNS.

**Toelichtende nota**

In 1958 kwam te Parijs de Europese Overeenkomst betreffende de uitwisseling van geneesmiddelen van menselijke oorsprong tot stand (zie laatstelijk *Trb.* 1961, 98). Deze overeenkomst, die werd voorbereid door het Comité van Deskundigen op het terrein van de volksgezondheid van de Raad van Europa en inmiddels op 1 januari 1959 in werking is getreden, heeft vooral de uitwisseling van bloed en bloedderivaten tot doel. Om uitgewisseld bloed naar behoren te kunnen gebruiken dient een verantwoorde wijze van bloedgroepbepaling mogelijk te zijn. Daarom heeft genoemd Comité van Deskundigen in de afgelopen jaren een tweede overeenkomst opgesteld, die de uitwisseling van voor deze bloedgroepbepaling noodzakelijke reagentia tot onderwerp heeft. Van Nederlandse zijde is een aanzienlijke bijdrage in het voorbereidend onderzoek geleverd.

De uitwisseling van deze reagentia is nuttig en noodzakelijk daar voor het goed functioneren van de bloedtransfusiediensten zeer vele testsera zijn vereist.

Sedert de ontdekking door Landsteiner in 1901 van het A.B.O.-bloedgroepsysteem in de rode bloedlichaampjes van de mens zijn zeer vele nieuwe bloedgroepantigenen en bloedgroepenstelsels ontdekt. Bloedgroepantigenen zijn factoren, die op de erythrocyten van het ene individu wel en van het andere individu niet aanwezig zijn en die, wanneer zij in de circulatie komen van iemand op wiens erythrocyten deze antigenen ontbreken, aanleiding kunnen geven tot de vorming van antistoffen.

<sup>1)</sup> Nedergelegd ter griffie, ter inzage van de leden.

Aan  
de Heer Voorzitter van de Tweede Kamer  
der Staten-Generaal

Testsera gericht tegen de antigenen van het A.B.O.-systeem, die aan de eisen voldoen, kunnen worden bereid uit bloed van normale donors. In landen waar voldoende donors ter beschikking staan levert het verkrijgen van deze testsera geen moeilijkheden op. Daar waar gebrek heerst aan donors — en dat komt ook nog voor in sommige landen, die lid zijn van de Raad van Europa — stuit zelfs het verkrijgen van deze testsera op moeilijkheden.

Behalve een enkel testserum van plantaardige of dierlijke oorsprong, worden alle andere testsera verkregen van geïmmuniseerden, d.w.z. vrouwen, die tijdens de zwangerschap antistoffen hebben gevormd en patiënten, die antistoffen hebben gevormd ten gevolge van bloedtransfusie-therapie.

Daar sommige antistoffen slechts zeer zelden gevonden worden, is het duidelijk, dat zelfs in de best geoutilleerde bloedtransfusiediensten aan deze antisera gebrek kan ontstaan. Ook om deze redenen is het van groot belang, dat testsera zonder moeilijkheden door de landen van de Raad van Europa kunnen worden uitgewisseld.

Ten aanzien van de afzonderlijke artikelen zij ten slotte het volgende vermeld.

*Artikel 1, tweede alinea.* Indien deze beperking wordt ingevoerd, is het uitwisselen van het z.g. anti-humaan-globuline sera niet mogelijk. De bereiding van deze antisera is moeilijk en op vele plaatsen kan gebrek ontstaan aan betrouwbare antiglobuline sera. Er zijn verschillende antistoffen tegen erythrocyten, die uitsluitend met behulp van antiglobuline serum kunnen worden aangetoond. Sommige van deze antistoffen kunnen zeer ernstige transfusiëreacties veroorzaken. Het zou daarom te betreuren zijn, indien door de beperking in de tweede alinea het uitwisselen van deze antiglobuline sera onmogelijk gemaakt zou worden.

De laatste restrictie van *artikel 3* is opgenomen om te voorkomen, dat kostbare testsera door laboratoria zouden worden gebruikt, die tot vakkundig gebruik niet in staat zijn.

*Artikel 4.* Om betrouwbaar met testsera te kunnen werken, moeten deze aan bepaalde eisen voldoen; daarom zijn een aantal minimum eisen opgesteld, waaraan deze testsera moeten voldoen. In het protocol worden de eigenschappen van het verzonden testserum beschreven.

In het protocol bij de overeenkomst worden in extenso de eisen beschreven waaraan bloedgroepen reagentia moeten voldoen, evenals de methoden, die bij het onderzoek en de beoordeling van deze reagentia worden toegepast. Het zou echter te ver voeren om deze zuiver immunologische en serologische beschrijvingen nader te verklaren.

*De Minister van Sociale Zaken  
en Volksgezondheid,*

G. M. J. VELDKAMP.

*De Minister van Buitenlandse Zaken a.i.,*

B. W. BIESHEUVEL.

*De Staatssecretaris van Financiën,*

VAN DEN BERGE.