

## STAND VAN ZAKEN

## Kinderziekten met vlekjes

Wim Opstelten, Just A.H. Eekhof en Arie Knuistingh Neven

- Door de hoge vaccinatiegraad komen mazelen en rodehond in Nederland nog maar zelden voor, hetgeen de herkenning van deze ziekten bemoeilijkt.
- Door vaccinfalen kan mazelen ook optreden bij gevaccineerden.
- Snelle herkenning van mazelen en rodehond is noodzakelijk om een adequaat beleid in te stellen en verdere verspreiding te voorkomen.
- Mazelen, rodehond en de vijfde ziekte kunnen complicaties geven tijdens de zwangerschap.
- Op klinische gronden zijn mazelen, rodehond, roodvonk, vijfde ziekte en zesde ziekte soms lastig van elkaar te onderscheiden.
- Bij vaststelling van mazelen of rodehond bij één patiënt of van de vijfde ziekte bij meerdere patiënten binnen 1 instelling moet dit binnen 1 werkdag gemeld worden aan de lokale GGD.
- Voor geen enkele van de besproken ziekten is wering van school of kinderdagverblijf noodzakelijk.

Door de hoge vaccinatiegraad zien de meeste artsen in Nederland nog maar zeer zelden besmettelijke kinderziekten zoals mazelen en rodehond. Dat maakt de herkenning van deze ziekten lastig. Toch duiken deze bijna uitgeroeide kinderziekten soms op, zoals de rodehondepidemie in 2005 en recente clusters van patiënten met mazelen laten zien.<sup>1-3</sup> Het snel stellen van de juiste diagnose kan dan noodzakelijk zijn om een adequaat beleid te bepalen en verdere verspreiding te voorkomen.

In dit artikel geven we een overzicht van enkele exanthemateuze kinderziekten die vooral van belang zijn door hun incidentie, lastige herkenning of mogelijke gevolgen voor de volksgezondheid. We bespreken mazelen (morbilli), roodvonk (scarlatina), rodehond (rubella), de vijfde ziekte (erythema infectiosum) en de zesde ziekte (exanthema subitum of roseola infantum). We concentreren ons daarbij op de klinische herkenning van deze ziekten. De hand-voetmondziekte en waterpokken (varicella) laten we buiten beschouwing. Bij deze aandoeningen staan de blaasjes op de voorgrond en ze zijn daardoor meestal gemakkelijk te onderscheiden van andere exanthemateuze kinderziekten. Voor dit artikel baseerden we ons op enkele recente naslagwerken, waarin de ziektebeelden en de wetenschappelijke onderbouwing van therapeutische en preventieve adviezen uitvoeriger besproken worden.<sup>4,5</sup>

### EXANTHEMATEUZE INFECTIEZIEKTEN

Naast de reeds genoemde infectieuze kinderziekten kunnen veel andere infectieziekten gepaard gaan met een exantheem. Bij virale infecties wordt nogal eens een passagere huiduitslag gezien. Meestal wordt de aard van het virus niet bepaald, omdat dit geen klinische consequenties

*Nederlands Huisartsen Genootschap,  
afd. Richtlijnontwikkeling en Wetenschap,  
Utrecht.*

*Dr. W. Opstelten, huisarts.*

*Universitair Medisch Centrum Leiden, afdeling  
Public Health en Eerstelijngeneeskunde, Leiden.*

*Dr. J.A.H. Eekhof en dr. A. Knuistingh Neven,  
huisartsen-epidemiologen.*

*Contactpersoon: dr. W. Opstelten  
(w.opstelten@nhg.org).*

heeft. Ook kan een exantheem wijzen op een bacteriële infectie. Een voorbeeld is het niet wegdrubbare exantheem (petechiën) bij een meningokokkensepsis. Daarnaast zijn er minder vaak voorkomende, maar potentieel ernstige, aandoeningen die met een exantheem gepaard gaan, zoals de ziekte van Kawasaki, de henoeh-schönleinpurpura en het erythema multiforme.<sup>6,7</sup> Het is van belang deze aandoeningen tijdig te herkennen.

In de 19e eeuw werden de exanthemateuze kinderziekten van een nummer voorzien. Mazelen was de eerste ziekte, roodvonk de tweede, rodehond de derde, erythema infectiosum de vijfde en exanthema subitum de zesde. De 'vierde ziekte' was de ziekte van Filatow-Dukes, ook wel rubella scarlatinosa genoemd. Deze ziekte, gekenmerkt door een gegeneraliseerd roodvonkachtig exantheem met lymfkliervergroting, werd aanvankelijk geduid als een aparte entiteit. Tegenwoordig meent men dat het beschreven beeld een variant is van 'staphylococcal scarlatina', veroorzaakt door een stafylokokkentoxine, of het 'staphylococcal scaled-skin syndrome', een variant van impetigo bullosa.<sup>8</sup>

**Epidemiologie** De incidentie van exanthemateuze kinderziekten is de laatste decennia aanmerkelijk veranderd. In het Rijksvaccinatieprogramma zijn vaccinaties opgenomen tegen rodehond (van 1974-1986 alleen voor 11-jarige meisjes, daarna als combinatie met het mazelen- en bofvaccin (BMR) voor jongens en meisjes),<sup>9</sup> en tegen mazelen (van 1976-1986 separaat, daarna als BMR).<sup>9</sup> De vaccinatiegraad in Nederland is hoog: 95,5% van de in 2008 geboren kinderen ontving de 1e, en 92,1% van de in 2000 geboren kinderen ontving de 2e BMR-vaccinatie.<sup>10</sup> Desondanks worden in Nederland af en toe nog uitbraken gerapporteerd van deze ziekten, vooral van de zeer besmettelijke mazelen. In

**TABEL 1** Incidentie van exanthemateuze kinderziekten per 1000 patiëntjaren, in de periode 1966-1967 en de periode 2004-2008

ziekte	1966-1967 <sup>10</sup>		2004-2008 <sup>11</sup>					
	0-4 jr		5-14 jr		0-4 jr		5-14 jr	
	♂	♀	♂	♀	♂	♀	♂	♀
mazelen	97,7	105,6	5,6	7,5	0,0	0,0	0,2	0,0
roodvonk	12,0	14,2	2,4	4,2	4,3	3,1	2,6	1,3
rodehond	29,9	20,3	4,8	6,7	0,0	0,0	0,0	0,0
vijfde ziekte	.	.	.	.	.	.	.	.
zesde ziekte	10,0	16,2	0,0	0,8	13,9	11,9	0,6	0,2

de eerste 4 maanden van dit jaar zijn 27 patiënten met mazelen gemeld met een 1e ziektedag in 2011.<sup>11</sup> 9 van hen liepen de infectie op in het buitenland, van wie 5 in Frankrijk. Clusters van besmetting deden zich voor onder personen die niet gevaccineerd waren tegen de ziekte, uit antroposofische overtuiging of door een kritische houding ten opzichte van vaccinatie. Tabel 1 geeft een overzicht van de incidenties van mazelen, roodvonk, rodehond en de zesde ziekte in de huisartsenpraktijk over de periode 1966-1967<sup>12</sup> vergeleken met de periode 2004-2008 (E.H. van de Lisdonk, schriftelijke mededeling, 2011). De vijfde ziekte is niet afzonderlijk in morbiditeitregistraties opgenomen.

#### MAZELEN

Mazelen kenmerkt zich door koorts, conjunctivitis, rinitis en hoesten, gevolgd door een grofvlekkig, confluerend maculopapuleus exantheem (figuur 1). De huiduitslag



**FIGUUR 1** Een patiënt met mazelen. Er is een grofvlekkig, confluerend maculopapuleus exantheem op de romp.

begint op het hoofd, meestal achter de oren, breidt zich in enkele dagen uit naar romp en ledematen, en kan gepaard gaan met jeuk. Na enkele dagen verbleekt de huiduitslag. Pathognomonisch voor mazelen zijn de koplik-vlekken. Dit zijn witte, speldenknopgrote vlekjes op het mondslijmvlies, vooral van de wang, die 48 h vóór het verschijnen van het exantheem zichtbaar zouden zijn bij minstens 70% van de patiënten.<sup>13</sup>

De meest voorkomende complicaties van mazelen zijn otitis media en pneumonie (5-10%).<sup>14</sup> Deze kunnen worden veroorzaakt door het mazelenvirus zelf of door een bacteriële superinfectie. Een asymptomatisch beloop van mazelen komt niet voor bij personen die niet-immuun zijn.

Het beleid is symptomatisch; er is geen reden om antibiotica te geven om een bacteriële superinfectie te voorkomen. Omdat in Nederland geen mazelen-immunoglobuline verkrijgbaar is, is passieve immunisatie niet mogelijk. Ter voorkoming van mazelen kan, binnen 1 week na blootstelling aan het virus, humaan gammaglobuline gegeven worden, bijvoorbeeld bij immuno-incompetente patiënten, niet-immune zwangeren en zuigelingen van niet-immune moeders. Het is echter niet bekend of dit ook effectief is om daadwerkelijke bescherming tegen mazelen te bieden.<sup>4</sup>

De volgende personen lopen een verhoogd risico op mazelen:

- kinderen die om religieuze redenen niet gevaccineerd zijn (volwassenen uit deze groep hebben meestal een natuurlijke infectie doorgemaakt);
- personen die niet gevaccineerd zijn vanwege antroposofische levensovertuiging of een kritische houding ten opzichte van vaccinatie;
- volwassenen geboren in 1965-1975; zij zijn minder goed beschermd omdat er in hun kinderjaren minder circulatie van het mazelenvirus is geweest;
- kinderen van 6-14 maanden, die hun eerste BMR-vaccinatie nog niet hebben gehad (tot 6 maanden zijn zij beschermd door antistoffen van de moeder);
- reizigers van en naar gebieden waar mazelen endemisch voorkomt.<sup>4,15</sup>

Door vaccinfalen kan mazeleninfectie ook vóórkomen bij gevaccineerden.<sup>4</sup>

#### ROODVONK

Roodvonk (scarlatina), veroorzaakt door groep A-streptokokken, kenmerkt zich door keelontsteking en koorts. Op de 2e dag ontstaat een exantheem dat begint op de romp en zich vervolgens verspreidt over het gehele lichaam. Vooral de lichaamsplooiën (liezen en oksels) zijn aangedaan. De huiduitslag bestaat uit rode puntjes op een erythemateuze ondergrond en voelt aan als schuurpapier, maar jeukt niet. Het 'narcosekapje' (gebied



**FIGUUR 2** Een patiënt met roodvonk. Na 3 dagen wordt de tong rood, gezwollen en bobbelig, lijkend op een framboos.

rond mond en neus) blijft vrij. Ook de slijmvlies zijn aangedaan. De tong wordt aanvankelijk wit, maar krijgt na 3 dagen het aspect van een framboos: rood, dik en bobbelig (figuur 2). Binnen 3-5 dagen daalt de temperatuur en de huiduitslag verdwijnt enkele dagen later. Na 2-3 weken kan de huid vervellen, met name aan handpalmen en voetzolen (figuur 3).

De laatste decennia verloopt roodvonk veel minder ernstig dan voorheen. De afgenomen virulentie van de streptokok speelt hierbij een rol.<sup>16</sup> Het risico op vroege, bacteriële complicaties (zoals peritonsillair abces en otitis media) is klein. Late, immunologische complicaties (zoals acuut reuma en glomerulonefritis) zijn tegenwoordig zeldzaam. De behandeling van roodvonk is dan ook meestal symptomatisch. Alleen ernstig zieke patiënten en patiënten met vroege bacteriële complicaties komen in aanmerking voor antibiotica, feneticilline geniet dan de voorkeur. Het doormaken van roodvonk geeft overigens geen blijvende immuniteit, recidieven kunnen dus vóórkomen.

#### RODEHOND

In de prodromale fase is rodehond, veroorzaakt door het rubellavirus, niet te onderscheiden van een bovenste luchtweginfectie. Vlak voordat het exantheem zichtbaar is, ontstaat er echter een kenmerkende lymfklierzwellings achter de oren en in de nek. Het exantheem begint in het gezicht en verspreidt zich snel naar de romp en binnen 2 dagen naar armen en benen. Het is een rozerode maculopapuleuze huiduitslag die vooral in het gezicht



**FIGUUR 3** Een patiënt met roodvonk. Enkele weken na het verdwijnen van de huiduitslag kunnen vooral handpalmen en voetzolen vervellen.

conflueert (figuur 4). Rodehond is voor kinderen een milde en zelflimiterende ziekte. Waarschijnlijk verloopt 50% van de infecties subklinisch. Rodehond is echter



**FIGUUR 4** Een patiënt met rodehond. Er ontstaat een rozerode maculopapuleuze huiduitslag in het gelaat en op de romp.

gevaarlijk voor het ongeboren kind.<sup>17</sup> In Nederland is geen rubella-immunoglobuline verkrijgbaar, passieve immunisatie is dan ook niet mogelijk. Als alternatief zou na contact met rodehond aan zwangeren normaal humaan gammaglobuline kunnen worden gegeven. Dit is echter controversieel. De diagnostiek wordt erdoor bemoeilijkt en een eventuele infectie zal vaker atypisch of subklinisch verlopen met onverminderd gevaar voor de foetus.<sup>4</sup>

#### **VIJFDE ZIEKTE**

De vijfde ziekte wordt veroorzaakt door het humaan parvovirus B19 en begint meestal met een mild, aspecifiek ziektebeeld met koorts, malaise, spierpijn, hoofdpijn en jeuk. Na 5-7 dagen ontwikkelt zich een opvallende roodheid van de wangen (appelwangen of 'slapped cheeks', figuur 5), na enkele dagen gevolgd door een fijnmazig guirlandeachtig erytheem over romp en extremiteiten, waarbij vooral de strekzijden zijn aangedaan. Bij 5-10% van de patiënten is er ook gewrichtspijn. Het exantheem verdwijnt gewoonlijk binnen 1 week, maar kan gedurende enkele weken terugkeren als reactie op temperatuurwisselingen, inspanning of stress.

Bij patiënten met een hemolytische anemie kan infectie met het virus leiden tot een levensbedreigende aplastische crisis.<sup>18</sup> Infectie van patiënten met een congenitale of verworven immuunstoornis kan resulteren in een chronische infectie met chronische anemie.<sup>19</sup> Het doormaken van de infectie door de moeder tijdens de eerste 20 weken van de zwangerschap leidt bij 9% van de patiën-



**FIGUUR 5** Een patiënt met de vijfde ziekte. 5-7 dagen na het begin van de ziekte ontwikkelt zich een opvallende roodheid van de wangen (appelwangen of 'slapped cheeks').

ten tot een spontane abortus of intra-uteriene vruchtdood; na de 20e week is dit risico geweken.<sup>20</sup> Wel is het mogelijk dat een door de moeder in de eerste helft van de zwangerschap opgelopen infectie zich pas in de tweede helft van de zwangerschap bij de foetus manifesteert. Van de vrouwen in de vruchtbare leeftijd heeft 30-40% geen antistoffen tegen parvovirus B19. Aangenomen wordt dat ongeveer 2% van alle zwangeren tijdens de graviditeit een infectie met het virus doormaakt.<sup>21</sup> Aan zwangeren die mogelijk besmet zijn, kan een antistofbepaling aangeboden worden, gevolgd door counseling ten aanzien van de risico's van de foetus.

Er bestaat geen specifieke behandeling voor de vijfde ziekte. Soms is pijnstilling voor de gewrichtsklachten nodig. Actieve en passieve vaccinatie zijn niet mogelijk.

#### ZESDE ZIEKTE

De zesde ziekte wordt veroorzaakt door het humaan herpesvirus type 6. Kenmerkend voor de zesde ziekte is het kortdurende exantheem, dat optreedt na enkele dagen (hoge) koorts zonder bijkomende verschijnselen. Het lijkt op dat van rodehond en bevindt zich vooral in de nek en op de romp, soms ook in het gezicht en op de ledematen (figuur 6).<sup>22</sup> Het exantheem verbleekt na enkele dagen. De meeste infecties verlopen waarschijnlijk subklinisch of heel mild. Bij immunocompetente patiënten is de ziekte zelflimiterend. Immunogecompromitteerde patiënten kunnen worden behandeld met antivirale middelen. Vrijwel 100% van de kinderen is na het 2e levensjaar seropositief.

#### BELANG VOOR DE VOLKSGEZONDHEID EN MELDINGSPLICHT

In Nederland is het doel om mazelen en rodehond te elimineren. Voor deze ziekten bestaat dan ook een meldings-

plicht (groep B2). Dit betekent dat bij vaststelling van de ziekte dit binnen 1 werkdag gemeld moet worden aan de arts-infectieziektebestrijding van de lokale GGD.<sup>23</sup> Er is dan noodzaak voor bron- en contactopsporing, eventuele vaccinatie van contacten en postexpositiebehandeling. Bij meerdere gevallen van de vijfde ziekte binnen 1 instelling, bijvoorbeeld een school, is eveneens sprake van meldingsplicht op grond van artikel 26 van de Wet Publieke Gezondheid ([http://wetten.overheid.nl/BWBR0024705/geldigheidsdatum\\_25-08-2011#HoofdstukV1066000](http://wetten.overheid.nl/BWBR0024705/geldigheidsdatum_25-08-2011#HoofdstukV1066000)). Personen met een verhoogd risico op een ernstig beloop kunnen dan geïnformeerd worden om besmetting te voorkomen.

#### NADER DIAGNOSTISCH ONDERZOEK

Het onderscheid tussen de verschillende exanthemateuze kinderziekten kan soms lastig zijn en niet alle specifieke kenmerken van de aandoeningen zullen altijd duidelijk aanwezig zijn. Tabel 2 geeft een samenvatting van de belangrijkste klinische kenmerken van de besproken ziekten die kunnen helpen bij de differentiële diagnostiek.<sup>24</sup> Laboratoriumonderzoek kan, eventueel cito, ingezet worden door de behandelend arts, bijvoorbeeld bij ernstige ziekteverschijnselen, ongevaccineerde zwangeren of immuno-incompetente patiënten. Een PCR-bepaling of een IgM-antistofbepaling zal dan duidelijk kunnen maken of de patiënt recent geïnfecteerd is. Bij contactpersonen met een verhoogd risico op een ernstig beloop kan door middel van een IgG-antistofbepaling worden vastgesteld of zij reeds immuniteit hebben tegen de betreffende infectieziekte. In het kader van surveillance



**FIGUUR 6** Een patiënt met de zesde ziekte. Kenmerkend is de kortdurende rozerode maculopapuleuze huiduitslag, vooral in de nek en op de romp.

**TABEL 2** Kenmerken van exanthemateuze kinderziekten

kenmerk	mazelen	roodvonk	rodehond	vijfde ziekte	zesde ziekte
verwekker	morbillivirus	groep A-streptokok	rubellavirus	humaan parvovirus B19	humaan herpesvirus type 6
leeftijd*	0,5-4 jr	2-10 jr	6-12 jr	4-10 jr	3 mnd-3 jr
incubatielijktijd	7-14 d	2-7 d	12-23 d	7-21 d	5-14 d
besmettelijke periode	4 d vóór-4 d na begin van exantheem	ongecompliceerd en onbehandeld: 10-21 d na aanvang antibiotische therapie: 48 h	10 d vóór-7 d na begin van exantheem	week vóór de symptomen	onbekend, mogelijk levenslang <sup>20</sup>
besmettingsroute	aerosol	aerosol	aerosol	aerosol	aerosol
prodromale fase	conjunctivitis rinitis droge hoest koorts (in enkele dagen tot > 39°C)	verlies eetlust koorts (tot 40°C) keelpijn braken	klachten als bij bovenste luchtweginfectie lymfadenopathie: retroauriculair en in de nek	enkele dagen aspecifiek ziektebeeld milde koorts	enkele dagen (hoge) koorts zonder bijkomende verschijnselen
exantheem	ruw aanvoelend rood-livide (soms bruin) confluerend maculopapuleus exantheem begint op hoofd centrifugale uitbreiding	begint op 2e dag met kleinvlekkige rode puntjes op erythemateuze ondergrond (kippenvel) op romp ruw aanvoelend (schuurpapier) later confluerend vooral in lichaamspleoien narcosekapje   blijft vrij na 1-3 w vervelling handpalmen en voetzolen	kleinvlekkig maculopapuleus exantheem confluerend op romp en gelaat	fijnvlekkig, vliedvormig exantheem in gelaat (appelwangen) neusgebied vrij rode licht verheven vlekjes op strekzijde ledematen, soms op billen en romp begint scherp begrensd later confluerend met centrale verbleking (guirlandes)	na dalen temperatuur: kleine roze lenticulaire vlekjes gedurende 2 d licht confluerend begint op romp, later op armen
enantheem	witte vlekjes op mondslijmvlies (koplik-vlekken) gedurende ongeveer 48 h vóór ontstaan exantheem	ontstoken farynxbogen tonsillen met beslag frambozentong	kleine rode vlekjes op palatum molle	geen	geen
risicogroep†	kinderen < 1 jr; vooral pasgeborenen van niet-immune moeders (immuun-gecompromiteerde)‡ volwassenen zwangeren§	immuungecompromiteerde kinderen‡ kinderen met anatomische afwijking in kno-gebied (bijvoorbeeld bij downsyndroom)	zwangeren (vooral 1e trimester)	patiënten met chronische hemolytische anemie immuungecompromiteerde patiënten‡ zwangeren	immuungecompromiteerde patiënten‡

\* Voorkeursleeftijd voor het ontstaan van de infectie.  
† Patiënten met een verhoogd risico op een ernstig beloop van de aandoening.  
‡ Congenitale immuunstoornissen of verworven immuunstoornissen zoals HIV, status na beenmerg- of orgaantransplantatie.  
§ Risico abortus of vroeggeboorte.  
|| Gebied rond mond en neus.

kan vaak met niet-invasief onderzoek (zoals PCR-bepaling in speeksel of urine) worden volstaan.<sup>25</sup>

#### GEEN WERING VAN SCHOOL OF KINDERDAGVERBLIJF

Het is voor ouders vaak een probleem of een kind met een rode huiduitslag wel of niet naar school of het kinderdagverblijf kan. De Landelijke Coördinatie Infectieziektebestrijding van het RIVM heeft hiervoor richtlijnen

opgesteld.<sup>4</sup> Voor geen enkele van de exanthemateuze kinderziekten is wering van school of kinderdagverblijf noodzakelijk. Vaak is het kind al besmettelijk voordat de eerste ziekteverschijnselen zich manifesteren (mazelen) of is er geen besmettelijkheid meer na het uitbreken van het exantheem (vijfde ziekte). Daarnaast gaat het om in principe onschuldige aandoeningen. Bij roodvonk kan de GGD zo nodig in overleg met de huisarts adviseren om

alleen kinderen na behandeling met antibiotica toe te laten. Bij patiënten met een bevestigde rodehond of vijfde ziekte moeten, in overleg met de GGD, zwangere moeders en leidsters geïnformeerd worden.

## BLIJVENDE WAAKZAAMHEID GEBODEN

Door vaccinatie (mazelen, rodehond) en afgenomen virulentie van de verwekker (roodvonk) komen potentieel ernstige exanthemateuze infectieziekten bij kinderen veel minder voor dan enkele decennia geleden. Ondanks de lage incidentie en het beperkte risico op complicaties blijft waakzaamheid echter geboden. Nog steeds kunnen bijna uitgeroeide kinderziekten de kop opsteken, niet alleen met gevolgen voor de patiënt zelf maar ook voor zijn of haar omgeving.

W.L.M Ruijs, arts-infectieziektebestrijding (LCI/RIVM) gaf commentaar op het manuscript.

Belangenconflict: geen gemeld. Financiële ondersteuning: geen gemeld.

- In Nederland komen mazelen en rodehond, ondanks de hoge vaccinatiegraad, nog af en toe voor.
- Snelle herkenning van mazelen en rodehond is noodzakelijk om verdere verspreiding te voorkomen.
- Op basis van epidemiologie en klinische kenmerken zijn kinderziekten met huiduitslag vaak goed van elkaar te onderscheiden.
- Bij vaststelling van mazelen of rodehond bij één patiënt of van de vijfde ziekte bij meerdere patiënten binnen 1 instelling moet dit binnen 1 werkdag gemeld worden aan de lokale GGD.
- Kinderen met mazelen, roodvonk, rodehond, vijfde ziekte of zesde ziekte kunnen gewoon naar school of kinderdagverblijf.

Aanvaard op 13 juli 2011

Citeer als: Ned Tijdschr Geneeskd. 2011;155:A3671

[Meer op www.ntvg.nl/klinischepraktijk](http://www.ntvg.nl/klinischepraktijk)

## LITERATUUR

- Hahné SJM, et al. Rubella-epidemie in Nederland in 2004/05: alertheid op congenitaal rubellasyndroom vereist. Ned Tijdschr Geneeskd. 2005;149:1174-8.
- Wetsteyn JC, et al. Een uitbraak van mazelen op de Spoedeisende Hulp. Ned Tijdschr Geneeskd. 2008;152:2032-6.
- Van Velzen E, et al. Measles outbreak in an anthroposophic community in The Hague, The Netherlands, June-July 2008. Eurosurveillance. 2008;13:1-2.
- Beaujean DJMA, et al. LCI-Richtlijnen Infectieziektebestrijding. Bilthoven: RIVM-Cib; 2011.
- Eekhof JAH, et al. Kleine kwalen bij kinderen. Amsterdam: Elsevier Gezondheidszorg; 2008.
- Winterberg DH. Exanthemen bij kinderen. Ned Tijdschr Geneeskd. 1996;140:1494-9.
- Haarman EG, et al. Vlekjesziekten. In: Bindels PJE, Kneepkens CMF, editors. Kindergeneeskunde. Houten: Bohn Stafleu van Loghum; 2007.
- Powell KR. Filatow-Dukes' disease. Epidermolytic toxin-producing staphylococci as the etiologic agent of the fourth childhood exanthem. Am J Dis Child. 1979;133:88-91.
- Gezondheidsraad. De Toekomst van het Rijksvaccinatieprogramma: naar een programma voor alle leeftijden. Den Haag: Gezondheidsraad; 2007.
- van Lier EA, et al. Vaccinatiegraad Rijksvaccinatieprogramma Nederland, verslagjaar 2011, RIVM Rapport 210021014/2011. Bilthoven: RIVM; 2011.
- Fanoy E. Gesignaleerd, Overzicht van bijzondere meldingen, clusters en epidemieën van infectieziekten in binnen- en buitenland. Infectieziekten Bulletin 2011;22:125-8. ()
- Oliemans AP. Morbiditeit in de huisartsenpraktijk. Leiden, 1969. Proefschrift.
- Perry RT, et al. The clinical significance of measles: a review. J Infect Dis. 2004;189 Suppl 1:S4-16.
- Van den Hof S, et al. Mazelenepidemie in Nederland, 1999-2000. Ned Tijdschr Geneeskd. 2001;145:2529-33.
- Van Binnendijk RS, et al. Air travel as a risk factor for introduction of measles in a highly vaccinated population. Vaccine. 2008;26:5775-7.
- Schellekens JE, et al. Group A streptococci: a change in virulence? Neth J Med. 1998;52:209-17.
- Banatvala JE, et al. Rubella. Lancet. 2004;363:1127-37.
- Smith-Whitley K, et al. Epidemiology of human parvovirus B19 in children with sickle cell disease. Blood. 2004;103:422-7.
- Eid AJ, et al. Parvovirus B19 in solid organ transplant recipients. Am J Transplant. 2009;9(Suppl 4):S147-50.
- De Haan TR, et al. Infectie met het Humaan parvovirus B19 (vijfde ziekte) in de zwangerschap: voor de foetus soms levensbedreigend. Ned Tijdschr Geneeskd. 2008;152:1185-90.
- Van Gessel PH, et al. Incidence of parvovirus B19 infection among an unselected population of pregnant women in the Netherlands: A prospective study. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. 2006;128:46-9.
- De Bolle L, et al. Update on human herpesvirus 6 biology, clinical features, and therapy. Clin Microbiol Rev. 2005;18:217-45.
- Bijkerk P, et al. Melden van infectieziekten conform de Wet publieke gezondheid (2009). Bilthoven: RIVM; 2008. ()
- Richardson M, et al. Evidence base of incubation periods, periods of infectiousness and exclusion policies for the control of communicable diseases in schools and preschools. Pediatr Infect Dis J. 2001;20:380-91.
- LCI. Algoritme Exanthemen, een praktische handleiding voor de diagnostiek bij (clusters) van exanthemen. Richtlijn LCI 2011 (ter perse).