



Registratie Evaluatie Bijwerkingen, Lareb), onderzocht en besproken in het Europese geneesmiddelenbewakingcomité PRAC. De PRAC gaat na of het overlijden door het vaccin veroorzaakt is. Er is op dit moment geen contra-indicatie om deze groep te vaccineren. Mocht de PRAC besluiten dat hier aanleiding toe is, dan wordt er actie ondernomen, bijvoorbeeld in de vorm van waarschuwing of aanpassen van de productinformatie (bijsluiter, informatie voor zorgverleners). Lidstaten worden hierover geïnformeerd (in Nederland via het Lareb). Naast deze ad hoc veiligheidsupdates worden de vaccins ook maandelijks geëvalueerd.

**Op dit moment ziet het RIVM geen aanleiding om de uitvoering van het vaccinatieschema aan te passen.** Uiteraard volgen RIVM, CBG en Lareb de ontwikkelingen op de voet. Zeker bij oude en heel fragiele mensen, beoordelen artsen in Nederland altijd of iemand geschikt is om te worden gevaccineerd. Alle bijwerkingen worden gemeld aan en onderzocht door het Lareb. Het Noorse medicijnagentschap (NOMA) heeft artsen gevraagd door te gaan met de vaccinatie, maar daarbij wel de situatie van erg kwetsbare mensen met onderliggende ziekte of aandoening extra goed te beoordelen.”

Ingeval zich nieuwe ontwikkelingen voordoen, melden we u dit. We gaan er vanuit dat– gegeven het bovenstaande – de start van de vaccinatie van bewoners van verpleeghuizen en instellingen voor gehandicaptenzorg aankomende maandag doorgang vindt.

Voor nadere informatie kunt u contact opnemen met [5.1.2e](#) [5.1.2e](#), [5.1.2e](#) [@rivm.nl](mailto:5.1.2e@rivm.nl). Graag dit emailadres niet verspreiden.

Met vriendelijke groet en succes met de verdere voorbereidingen,

[5.1.2e](#) [5.1.2e](#) [5.1.2e](#)