

To: [redacted]@rivm.nl
Cc: [redacted]@rivm.nl; [redacted]@nvkp.nl
From: [redacted]
Sent: Wed 3/17/2021 2:40:07 PM
Subject: RE: formulier bij vaccinatie, Informed consent en onjuiste info
Received: Wed 3/17/2021 2:41:05 PM

Dag [redacted]

Dank voor je reactie. Deze wekt bij ons echter veel verbazing. Hoe kun jij deze dingen beweren? Ik kon eigenlijk niet geloven wat ik in je antwoord las.

Ik wist dat dit een formulier voor een verpleeghuis is en dan een mondelinge verklaring acceptabel achten is tegen de AVG. Deze vereist altijd een schriftelijke toestemming en anders mag er niets worden gedeeld.

Ik stelde de vraag juist naar het andere formulier dat ik niet kon vinden en er dus blijkbaar niet is.

Heel verontrustend is het en feitelijk misdadig dat de Nederlandse bevolking niet door het RIVM op de juiste wijze wordt geïnformeerd, maar heel onvolledig; het zijn allemaal genterapieën die tijdelijk zijn toegelaten en waarvan in elk geval in de bijsluiters van Comirnaty staat dat de testfase tot eind 2023 duurt op pag. 17 en 18. Iedereen die een injectie krijgt is proefkonijn bij een onderzoek op de wereldbevolking.

Ik raad je aan de bijsluiters eens te lezen.

Kortom overheid en RIVM zijn de grootste verspreiders van Nepnieuws en overtreders van AVG regels! Het is heel ontluisterend, dat wij tot deze conclusie moeten komen.

Vriendelijke groet,

[redacted]
 [redacted]
 Nederlandse Vereniging Kritisch Prikken
 [redacted]



[redacted]@nvkp.nl
www.nvkp.nl



Van: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Verzonden: maandag 8 maart 2021 11:50
Aan: [redacted] <[redacted]@nvkp.nl>
CC: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Onderwerp: FW: formulier bij vaccinatie, Informed consent en onjuiste info

Hi [redacted], goedemorgen,

Zoals beloofd onze reactie. Excuses dat dit iets langer duurde dan normaal. Het formulier dat jij hebt gevonden is voor bewoners van verpleeghuizen en gehandicapteninstellingen. Voor Nederlanders die bij de GGD worden uitgenodigd (tot nog toe de mobiele ouderen, zorgmedewerkers etc) geldt dat zij een toelichting op de registratie in de uitnodigingsenvelop krijgen. Bij het maken van de afspraak bij de GGD wordt gemeld welk type vaccin iemand krijgt. En wordt gevraagd of iemand wel/geen toestemming geeft voor registratie bij RIVM. Deze toestemming wordt mondeling gegeven.

Ook huisartsen zijn inmiddels begonnen met vaccineren van ouderen tussen 60 en 65 jaar. Ook deze groep krijgt in de uitnodigingsenvelop een toelichting op de registratie, met uitleg over welke gegevens er worden geregistreerd, waarom en hoe mensen gegevens hun gegevens kunnen verwijderen. Hierbij geven de genodigden op de oproepkaart schriftelijk toestemming voor uitwisseling van gegevens met RIVM. Deze oproepkaarten voegen de huisartsen zelf toe, met oa datum en tijdstip van afspraak en het type vaccin dat iemand gaat krijgen.

In onze communicatie hebben we het niet over experimentele vaccins. Een medicijn heet experimenteel als het nog

niet officieel is goedgekeurd, geregistreerd en op de markt gebracht. Dat is in het geval van Pfizer, Moderne en AstraZeneca gelukkig niet zo.

En dan je laatste vraag over de visual. De vaccins zijn wel degelijk uitvoerig getest, bijv. door veel onderzoeken naar veiligheid tegelijkertijd te laten plaatsvinden, in plaats van na elkaar. Daardoor kon het proces sneller, zonder dat er belangrijke stappen zijn overgeslagen. De EMA beoordeelt het vaccin voordat het op de markt komt, oa op effectiviteit, veiligheid en kwaliteit. Ook is de basis van de vectorvaccins eerder al aan grondig onderzoek onderworpen. Verder is het een kwestie van definitie.

Vriendelijke groet,

5.1.2e ! 5.1.2e
5.1.2e

.....
Bedrijfsvoering | Communicatie en Documentaire informatievoorziening

Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu

Antonie van Leeuwenhoeklaan 9 | 3721 MA Bilthoven

.....
T +31 5.1.2e
M +31 5.1.2e
5.1.2e @rivm.nl
<http://www.rivm.nl>

.....
RIVM 5.1.2e

From: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e <5.1.2e @nvkp.nl>

Sent: woensdag 17 februari 2021 10:06

To: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e <5.1.2e @rivm.nl>

Cc: 5.1.2e 5.1.2e <5.1.2e @rivm.nl>

Subject: formulier bij vaccinatie, Informed consent en onjuiste info

Beste 5.1.2e

Nu de vaccinaties tegen Covid-19 worden gegeven krijgen wij bezorgde vragen over de registratie van gegevens. Bij het bekijken van de informatie op de website van het RIVM vond ik dit formulier wel:

https://www.verenso.nl/_asset/public/Thema-en-projecten/Infectieziekten/Covid-19/20210113-Informatie-over-landelijke-registratie-bij-het-RIVM.pdf

En formulieren zoals deze:



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Toestemmingsformulier vaccinatie corona en aanlevering van uw vaccinatiegegevens aan het RIVM

Naam bewoner:

Geboortedatum bewoner:

Adres bewoner:

Postcode en woonplaats bewoner:

Ik geef toestemming voor de coronavaccinatie met het vaccin Comirnaty (Pfizer/BioNTech):

Ja

Nee

Datum:

Handtekening:

Ik geef ook toestemming aan de behandelend arts voor het doorgeven van mijn vaccinatiegegevens aan het RIVM ten behoeve van de veiligheidsbewaking, de bestrijding van de epidemie en voor het onderzoek naar de werkzaamheid van het vaccin.

Zie voor meer informatie de bijlage 'informatie over de registratie' bij de uitnodigingsbrief. Hierin leest u welke gegevens worden doorgegeven. Alleen wanneer u kiest voor een vaccinatie, worden gegevens aan het RIVM doorgegeven. Gegevens zullen zodanig worden verwerkt, dat zij bij publicatie nooit herleidbaar zijn tot individuele personen.

Ja

Nee

Datum:

Handtekening:

Maar ik vond geen formulier voor privé personen, waarover in dit volgende stukje sprake is en ik verwachtte eigenlijk een soortgelijk formulier als hierboven te vinden, maar hierboven is sprake van "bewoner".

Welke gegevens? Het RIVM registreert de volgende gegevens: uw burgerservicenummer, geboortedatum, voornaam en achternaam, uw adresgegevens, reden vaccinatie (leeftijd / medische aandoening / zorgmedewerker), datum en plaats waar u de vaccinatie heeft gekregen, naam van het vaccin en batchnummer. Wij vragen u om aan te geven of u het wel of niet goed vindt dat de arts* deze gegevens met het RIVM deelt. Uw keuze heeft geen invloed op uw vaccinatie. Het vaccin wordt ook toegediend, als u géén toestemming geeft voor het delen van de informatie met het RIVM.

Waar kunnen wij een formulier vinden om schriftelijk wel of geen toestemming te verlenen?

Een tweede vraag is: het gaat vooralsnog nu over 3 vaccins, waarvoor een 'Voorwaardelijke toelating' is verleend. Hierover dient degene die het vaccin ontvangt geïnformeerd te worden volgens het principe van 'Informed consent', dat het een experimenteel vaccin is en men meedoet aan het testen van het vaccin.

Is dit terug te vinden in een formulier, zodat men daadwerkelijk schriftelijk bevestigt dat men over het testen en het experimenteel zijn van het vaccin is geïnformeerd? Dit zal ongetwijfeld het geval zijn, maar door de enorme hoeveelheid informatie op de website van het RIVM heb ik het niet gevonden en vraag daarbij dus heel graag jullie hulp.

Een derde vraag is om de informatie die hierin staat: <https://www.verenso.nl/asset/public/Nieuws/RIVM-uitleg-coronavaccinatie.pdf> aan te passen.

Hier staat:

Vaccinatie is veilig

Uitgebreid getest

De vaccinatie is uitgebreid getest en als veilig beoordeeld.

Bijwerkingen Veel mensen krijgen bijwerkingen.

Zoals hoofdpijn, spierpijn, moeheid of een pijnlijke arm.

Dit gaat na een paar dagen weer over

Deze claim is onterecht, het vaccin is nog niet "veilig" en is nog niet uitgebreid getest, want dit is de 3^e testfase en in de bijsluiter van Comirnaty staat heel duidelijk dat er pas eind 2023 meer over veiligheid en werkzaamheid gezegd kan worden. Deze informatie is daarmee misleidend. Wij verzoeken dan ook dringend om die informatie aan te passen.

Een reactie zie ik graag tegemoet.

Hartelijke groet,

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

Voorzitter NVKP

Nederlandse Vereniging Kritisch Prikken

5.1.2e



5.1.2e @nvkp.nl
www.nvkp.nl



Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is verzonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen. Het RIVM aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.

www.rivm.nl De zorg voor morgen begint vandaag

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.

www.rivm.nl/en Committed to health and sustainability