

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

5.1.2e

Nederland

Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport

PDC-19

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T 5.1.2e
F
www.rijksoverheid.nl

Kenmerk
DCo-1013703

Uw brieven
28 mei 2021
3 augustus 2021

Datum

Betreft: Reactie op uw brieven d.d. 28 mei 2021 en 3 augustus 2021

Geachte meneer 5.1.2e

*Correspondentie uitsluitend
richten aan het retouradres
met vermelding van de datum
en het kenmerk van deze
brief.*

Hartelijk dank voor uw brieven van 28 mei 2021 en 3 augustus 2021. Demissionair minister De Jonge heeft mij gevraagd uw brieven namens hem te beantwoorden, omdat het onderwerp op mijn beleidsterrein ligt. De beantwoording heeft vertraging opgelopen door grote drukte bij het ministerie. Excuses hiervoor.

Reactie op uw brief d.d. 28 mei 2021

Met betrekking tot uw brief met kenmerk 21.TK.0010_VWS_vac d.d. 28 mei 2021, bestaande uit 19 vragen, vindt u hierna per vraag een reactie vanuit het ministerie (voor het leesgemak, zijn uw vragen cursief gemarkeerd):

Gisteren ontving ik uw brief ter uitnodiging voor een coronavaccinatie, onder meer voorzien van de bijlage Informatie over de vaccinatie tegen corona. Naar aanleiding daarvan heb ik een aantal vragen waarvan ik hoop dat u me er binnenkort terdege inhoudelijk antwoorden op zal geven.

1. *Op basis van welke informatie die over mij bekend zou kunnen zijn heeft u mij de brief met uitnodiging voor een coronavaccinatie toegestuurd en waar was die informatie van afkomstig?*

Op basis van de vaccinatiestrategie wordt beoordeeld wie wanneer wordt uitgenodigd voor een vaccinatie. Personen die ingeschreven staan in het Basisregister Personen (BRP) ontvangen een uitnodigingsbrief via het RIVM. Personen met een medische indicatie (die jaarlijks de griepvaccinatie ontvangen) worden uitgenodigd via de huisarts via het huisartsinformatiesysteem.

2. *Bent u met mij van mening dat voor elke medische behandeling die wordt ingezet informed consent van de patiënt vereist is?*

Uiteraard is het van belang dat een patiënt bij elke medische behandeling goed geïnformeerd wordt. Met betrekking tot vaccins geldt dat die veilig zijn, betrouwbaar zijn en goed moeten werken. Daar oordeelt het Europees Geneesmiddelen Agentschap (EMA) samen met het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) over. Ook nadat vaccins zijn goedgekeurd, worden ze in de gaten gehouden. Er komt is een Europees bewakingssysteem om de veiligheid van vaccins in de

gaten te houden. Voor de coronavaccins gelden dezelfde strenge eisen als voor alle andere vaccins. Fabrikanten van coronavaccins moeten dezelfde stappen doorlopen om een vaccin te maken en goedgekeurd te krijgen. Zoals bij alle nieuwe vaccins zijn ook de Coronavaccins eerst op tienduizenden mensen getest. Het Europees Medicijn Agentschap (EMA) en het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) beoordelen alle vaccins op werking, kwaliteit en veiligheid. We weten dus dat de Coronavaccins veilig zijn en dat ze ons goed beschermen tegen het virus. Hoe lang de vaccins ons beschermen moet wel nog verder onderzocht worden. En net als bij andere vaccins en medicijnen zijn er altijd risico's van bijwerkingen. Maar ernstige bijwerkingen na een vaccinatie komen zelden voor. Op www.Rijksoverheid.nl vindt u meer informatie over de veiligheid van de coronavaccins en over de ontwikkeling van de vaccins. Mocht u toch nog vragen hebben over de werking van de vaccins, dan kunt u altijd overleggen met uw huisarts.

3. *Bent u met mij van mening dat de in de bijlage in het rood omrande tekstvak weergegeven vermelding van bijwerkingen niet veel te rooskleurig is door alleen de (weliswaar vrij veel voorkomende) vrij onschuldige bijwerkingen van de primaire reactie op de injectie te noemen, en dat toch tenminste ook een bijwerking als anafylaxie er in begrijpelijke taal bij had dienen te staan?*

Er is voor gekozen om alleen de meest voorkomende bijwerkingen – gebleken uit onderzoek – te vermelden. De meest voorkomende bijwerkingen van coronavaccins zijn over het algemeen:

- Pijn, roodheid en zwelling op de plek van de prik
- Vermoeidheid
- Hoofdpijn
- Spierpijn
- Temperatuursverhoging
- Koude rillingen

Deze bijwerkingen zijn gebruikelijk bij de meeste vaccinaties. Ze komen regelmatig voor, zijn vaak mild en verdwijnen na een paar dagen. Het aantal mensen dat na een vaccinatie deze bijwerkingen ervaart verschilt per vaccin. De coronavaccins zijn getest op tienduizenden mensen. Sommige mensen hebben een paar dagen last van spierpijn of koorts. Dat gebeurt vaker bij vaccinaties. Bijwerkingen treden meestal op binnen 2 weken.

Bij het RIVM is meer informatie te vinden over de bijwerkingen: www.RIVM.nl. Ook in de bijsluiters van de vaccins worden de voornoemde bijwerkingen vermeld. Meer hierover leest u terug op de website van de Rijksoverheid onder het kopje '[Werking en veiligheid Coronavaccins](#)'. Het is bekend bij het ministerie dat sommige mensen een allergische reactie krijgen na een vaccinatie, maar het krijgen van een allergische reactie staat niet vermeld als een veelvoorkomende reactie op één van de bijsluiters.

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T

5.1.2e

F

www.rijksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021

Om kennis te kunnen nemen van werkelijk belangrijke mogelijke

bijwerkingen volstaat het niet eens om via de in het geel omrande tekstvak genoemde webstek te lezen wat er te vinden is onder het kopje Uitleg in begrijpelijke taal, maar dient te worden gezocht op de doorgelinkte webstek van Farmacotherapeutisch Kompas.

Voor een uitgebreide uitleg van mogelijke bijwerkingen verwijs ik u graag naar het Bijwerkingencentrum Lareb, www.Lareb.nl. Daarnaast is er via Vilans ook uitgebreide informatie te vinden over de coronavaccins in begrijpelijke taal: www.Vilans.nl.

4. *Indien ik het risico op de (moeilijk vindbare en niet eenvoudig prijsgegeven) genoemde bijwerkingen zou accepteren en de aangeboden 'vaccinatie' zou doen toedienen, begrijp ik dat ik ook met dat risico zal hebben ingestemd en de gevolgen ervan door mijzelf gedragen zullen moeten worden. Indien er - vroeger of misschien wel veel later - onverhoopt een andere bijwerking dan een van de genoemde (zoals niet geheel ondenkbeeldige laat optredende auto-immuunziekte of misschien wel een kanker) zou optreden, wie draagt er dan verantwoordelijkheid voor de gevolgen die zulk een bijwerking zou kunnen gaan hebben, financiële gevolgen voor behandeling, verlies van eigen risico voor zorgkosten, eventuele arbeidsongeschiktheid of in het ergste geval uitkering aan nabestaanden in geval van overlijden daaronder begrepen?*

U vraagt wie u aansprakelijk kunt stellen als er na de toediening van het coronavaccin langdurige klachten ontstaan. Helaas kunnen wij uw vraag niet zo beantwoorden. Of en wie u aansprakelijk kunt stellen, is afhankelijk van veel verschillende factoren. Onder meer welke klachten u ervaart en of deze klachten door het vaccin komen, of het gaat om (op het moment van vaccinatie) bekende bijwerkingen, welke informatie u heeft gekregen over het vaccin, uw medische situatie, of u bijvoorbeeld bekend bent met allergische reacties en de omstandigheden waaronder het vaccin is toegediend.

Wij doen onze uiterste best om iedereen in Nederland zo snel mogelijk een veilig en effectief vaccin aan te bieden. Net als bij andere geneesmiddelen bestaat er echter ook bij coronavaccins risico op bijwerkingen. Of u zich laat vaccineren is een beslissing die u zelf neemt. Wij raden aan goed alle informatie door te nemen en verwijzen u naar www.coronavaccinatie.nl.

Als u vóór vaccinatie al gezondheidsproblemen heeft, dan adviseren wij u te overleggen met uw huisarts of medisch specialist over de vraag of u zich wilt laten vaccineren en zo ja, met welk vaccin dat voor u mogelijk is.

Als u besluit om u te laten vaccineren en u krijgt daarna klachten, dan adviseren wij u ook contact op te nemen met uw huisarts of specialist, zij kunnen u verder helpen en indien nodig in contact brengen instanties voor passende hulp. Daarnaast adviseren wij u melding van een mogelijke bijwerking te doen bij Bijwerkingencentrum Lareb (zie www.mijnbijwerking.nl). Het is belangrijk dat u dit doet zodat alle mogelijke bijwerkingen worden geregistreerd.

Voor juridisch advies kunt u terecht bij het juridisch loket. Daar kunt u gratis juridisch advies krijgen. U kunt meer informatie over het juridisch loket vinden op www.juridischloket.nl.

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T 5.1.2e

F www.rijksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021

5. *In uw brief maakt u duidelijk dat nog niet bekend is of ik 1 of 2 prikken zal gaan krijgen en dus evenmin welk 'vaccin' ik precies zal gaan krijgen. Hoe verhoudt zich deze onzekerheid met de in de door u verstrekte informatie genoemde bijwerkingen? Zijn voor om het even welk vaccin ik krijg - Pfizer, Moderna, Janssen, AstraZeneca, of eventueel een ander - de risico's op bijwerkingen dan werkelijk identiek? Op de websites die in het geel omrande kader staat genoemd vind ik achter de verschillende verwijzingen naar 'Uitleg in begrijpelijke taal' tenminste enkele onderlinge verschillen. Of kan ik na weging van de informatie op de uitgebreide bijsluiters van de diverse mogelijk aan te bieden 'vaccins' zelf kiezen voor een ervan waarvan mij het risicoprofiel het meest aanstaat of het minst tegenstaat?*

Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport

PDC-19

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 5.1.2e
F
www.rijksoverheid.nl

Kenmerk
DCO-1013703

Uw brieven
28 mei 2021
3 augustus 2021

Afhankelijk van in welk jaartal u bent geboren, bent u uitgenodigd voor een vaccinatie met het BioTech/Pfizer, Moderna, Janssen of AstraZeneca-vaccin. Alleen bij het Janssen-vaccin is één prik voldoende, bij de andere vaccin-types krijgt u twee prikken.

Met betrekking de keuzevrijheid van de vaccins behoren de volgende mogelijkheden:

- De inzet van het Janssen-vaccin is op 2 juni 2021 veranderd. De Gezondheidsraad benadrukt dat het Janssen vaccin effectief en voldoende veilig is. Voor de landelijke vaccinatiestrategie adviseert de Gezondheidsraad echter om de leeftijdsgroepen die nog aan de beurt komen vanaf nu BioNTech/Pfizer of Moderna-vaccins aan te bieden.
- Alle 18-plussers die dat willen, kunnen zich melden bij de GGD voor een vaccinatie met het Janssen-vaccin. Mensen die al een afspraak hebben staan voor vaccinatie met een ander vaccin maar toch Janssen willen, kunnen hun afspraak omzetten naar 1 prik met het Janssen-vaccin.
- Mensen die één prik van AstraZeneca hebben gehad, krijgen de keuze of zij voor de tweede prik weer AstraZeneca willen of het vaccin van Pfizer. Mensen die de voorkeur geven aan een tweede prik met Pfizer, kunnen sinds 16 juli de GGD bellen om een afspraak te plannen.

Als in de uitnodigingsbrief staat dat u geprikt wordt met het Biotech/Pfizer of Moderna-vaccin, dan kunt u niet kiezen tussen deze twee vaccins. U hoort op de locatie welk vaccin u krijgt toegediend. Dat heeft te maken met de levering en beschikbaarheid van de vaccins op de locatie. Wij doen onze uiterste best om iedereen in Nederland zo snel mogelijk een veilig en effectief vaccin aan te bieden. U besluit echter zelf of u zich laat vaccineren. Wij raden aan goed alle informatie door te nemen. Veel informatie vindt u op www.coronavaccinatie.nl. Ook bestaat er een keuzehulp over vaccineren tegen corona. Deze vindt u op www.coronavaccinatie-keuzehulp.nl.

6. *Op de website van het EMA (www.ema.europa.eu/en/news/ema-recommends-first-covid-19-vaccine-authorisation-eu) heb ik gevonden dat dit instituut een voorlopige goedkeuring {conditional marketing authorization} van tenminste het Pfizer / BioNTech Comirnaty 'vaccin' heeft gegeven en dat dit product zich nog in een testfase bevindt (citaat: "As Comirnaty is recommended for a conditional marketing authorisation, the company that markets Comirnaty will continue to provide results from the main trial, which is ongoing for 2 years. (...) Although large numbers of people have received COVID-19 vaccines in clinical trials, certain side effects may only emerge when millions of people are vaccinated.*

Companies are required to provide monthly reports in addition to the regular updates required by the legislation and conduct studies to monitor the safety and effectiveness of the vaccines as they are used by the public. Authorities will also conduct additional studies to monitor the vaccines.") Bent u met mij van mening dat elk van de aangeboden vaccins dus niet een (volledig) goedgekeurd geneesmiddel is, maar een product dat zich nog in experimentele fase bevindt?

De coronavaccins zijn onder voorwaarden goedgekeurd, maar dat wil niet zeggen dat ze experimenteel zijn. De coronavaccins voldoen aan alle strenge eisen. De vaccins zijn in onderzoeken uitgebreid getest op tienduizenden proefpersonen. Uit deze onderzoeken weten we dat de vaccins beschermen tegen COVID-19. De werkzaamheid van de vaccins weegt op tegen de eventuele bijwerkingen die kunnen optreden.

De fabrikanten moeten de komende jaren nog de complete onderzoeksrapporten aanleveren en er lopen extra onderzoeken naar de vaccins. Het gebeurt vaker dat medicijnen en vaccins al op de markt zijn, terwijl de resultaten van tests over een langere periode nog moeten komen of nieuwe onderzoeken lopen.

Bij twijfel over de veiligheid van een vaccin mag het niet worden toegelaten in Nederland. Ook voor de bijwerkingen gelden strenge regels. De voordelen (de werkzaamheid van vaccins) moeten groter zijn dan de nadelen (eventuele bijwerkingen). Het CBG beoordeelt samen met de andere Europese medicijnautoriteiten of het vaccin goed wordt gemaakt en het de juiste kwaliteit heeft. Coronavaccins zijn snel ontwikkeld door verschillende fabrikanten. Dit heeft een paar redenen:

- Wereldwijd werken meerdere bedrijven aan verschillende coronavaccins. Ook wordt er veel kennis gedeeld.
- Veel onderzoeken vinden op hetzelfde moment plaats en niet na elkaar en onafhankelijke medicijnautoriteiten zetten extra mensen in.
- Ook beoordelen zij de resultaten tussendoor.

Ook wordt bekeken hoe goed het vaccin werkt en wat de bijwerkingen zijn. In de fase vóór de goedkeuring van het vaccin is uitgebreid onderzoek gedaan naar mogelijke bijwerkingen naar het vaccin. Een aantal bijwerkingen zijn tijdens deze studies al zichtbaar geworden, en vervolgens zorgvuldig beoordeeld en meegenomen in de goedkeuring. En net als bij andere vaccins en medicijnen zijn er altijd risico's van bijwerkingen. Maar ernstige bijwerkingen na een vaccinatie komen zelden voor. Iedereen die het coronavaccin heeft gekregen en een (mogelijke) bijwerking ervaart kan dit melden bij de huisarts of het Lareb. Er wordt dan nader onderzoek gedaan. Zo kan de veiligheid van de vaccins goed in de gaten worden gehouden en actie ondernomen wanneer dat nodig is. Hoe lang de vaccins ons beschermen moet wel nog verder onderzocht worden. Op www.Rijksoverheid.nl vindt u meer informatie over de veiligheid van de coronavaccins en over de ontwikkeling van de vaccins.

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 5.1.2e
F
www.rijksoverheid.nl

Kenmerk
DCo-1013703

Uw brieven
28 mei 2021
3 augustus 2021

7. *Kunt u bevestigen (of misschien met redenen omkleed ontkennen) dat hetgeen aangeboden wordt niet een vaccin is zoals alle andere (eerdere) vaccins waarbij een verzwakt of gedood virus wordt ingebracht om het lichaam aan te zetten tot productie van antilichamen tegen componenten van dat verzwakte/gedode virus teneinde het immuunstelsel voor te bereiden op een eventuele latere ontmoeting met een 'echt' virus, maar een product dat via genetische paden lichaamseigen celmechanismen aanzet tot antigeenproductie, dat een dergelijke wijze van 'vaccineren' nooit eerder in mensen is toegepast en juist daarom zich nu nog altijd in een experimentele fase bevindt?*

U stelt een vraag over de werking van de vaccins.

Het coronavaccin van Moderna en BioNTech/Pfizer zijn een zogenoemd 'mRNA-vaccin'.

Het vaccin bevat een stukje genetische informatie: het mRNA. Dit mRNA zorgt voor het aanmaken van een kenmerkend eiwit van het coronavirus: het spike-eiwit. Stukjes van dit eiwit worden herkend door de afweercellen in het lichaam. Als reactie hierop maakt het lichaam antistoffen aan. Als u daarna in contact komt met het coronavirus, dan beschermen die antistoffen het lichaam. Zo is de kans klein dat u ziek wordt van het virus.

Het coronavaccin van Janssen is een zogenoemd vector-vaccin. Aan een bestaand, onschuldig verkoudheidsvirus (een adenovirus) wordt een klein stukje van de genetische code van het coronavirus toegevoegd. Op die manier gaat het afweersysteem aan de slag om antistoffen aan te maken tegen het spike-eiwit van het coronavirus. Komt het lichaam later nog eens in aanraking met het coronavirus? Dan wordt het virus herkend en maakt het lichaam meteen antistoffen aan.

8. *In vervolg op het onder punt 6 genoemde: als ik het wel heb zijn er twee verschillende 'vaccins' waarbij problemen met de bloedstolling en het aantal bloedplaatjes als (zij het zeer zeldzame) bijwerking bekend zijn. Is zulk een bijwerking een voorbeeld van mogelijke zeldzame bijwerkingen die pas bekend worden naarmate er veel meer mensen zo'n vaccin toegediend hebben gekregen? Waarom is-voorafgaand aan mijn mogelijkheid consent te geven - deze bijwerking niet opgenomen in de mij verstrekte informatie over de vaccinatie tegen corona en vind ik die pas na ver doorspitten van informatie?*

Op dit moment worden de vector-vaccins niet meer ingezet in Nederland. Alleen het Janssen-vaccin is via de keuzemogelijkheid nog beschikbaar. Het betreft een zeer zeldzame bijwerking, daarom is deze bijwerking inderdaad pas bekend geworden naarmate er een groot aantal mensen wereldwijd gevaccineerd waren. Wanneer u nu kiest voor het Janssen-vaccin wordt u eerst over deze bijwerking geïnformeerd voordat u het Janssen-vaccin toegediend krijgt.

9. *Zijn er inmiddels meer van zulke al dan niet zeldzame bijwerkingen bekend? Zo ja, welke zijn dat?*

De bijwerkingen die bekend zijn, staan vermeld op de website van de

Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T

5.1.2e

F

www.njksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021

Rijksoverheid. Naast de bijwerkingen die eerder genoemd zijn, is er bij het Janssen-vaccin een zeer zeldzame kans op trombose in combinatie met een laag aantal bloedplaatjes en bij het BioTech/Pfizer-vaccin en Moderna-vaccin een zeldzame bijwerking op een ontsteking van de hartspier en het hartzakje. Als er meer mogelijke bijwerkingen bekend zijn, dan worden die geplaatst op de website van de Rijksoverheid.

10. *Eveneens in vervolg op het onder punt 6 genoemde; bent u ook met mij van mening dat bij de uitnodiging voor een coronavaccinatie vermeld dient te worden dat het niet gaat om een goedgekeurde geneeskundige behandeling maar om een experimentele behandeling die zich nog circa twee jaren lang in een testfase bevindt?*

De vaccins bevinden zich niet in een testfase. Zoals eerder vermeld, worden alle vaccins uitvoerig getest op veiligheid, betrouwbaarheid en werkzaamheid, voordat die in Nederland mogen worden toegelaten.

11. *Als uw antwoord op de onder punt 10 gestelde ontkennend is, wat is dan uw argumentatie daarvoor?*

Graag verwijs ik u naar de gegeven onderbouwing onder vraag 6 en vraag 10.

12. *Als uw antwoord op de onder punt 10 gestelde vraag 'ja' is, bent u dan met mij van mening dat er werkelijk veel meer informatie en kennisgeving van ruime waarborgen verstrekt dienen te worden vooraleer enige toestemming voor toediening van het aangeboden 'vaccin' als experimentele behandeling mag worden opgevat als 'informed consent' daarvoor? Indien u deze opvatting niet met mij deelt, wat is dan uw argumentatie daarvoor?*

Het ministerie probeert alle informatie die bekend is, zo snel mogelijk te delen. Alle informatie die bekend is over de vaccins, wordt gedeeld op de website van de Rijksoverheid en is te vinden in de bijsluiters.

13. *Als uw antwoord op de onder punt 10 gestelde vraag 'ja' is, wilt u mij dan alstublieft informeren over wie eindverantwoordelijke en (in het onverhoopte geval van negatieve effecten van welke aard dan ook van het toegediend geboden gekregen van een 'vaccin' dat zich nog in experimentele fase bevindt) uiteindelijk aansprakelijke persoon of instantie zal zijn: u als degene die mij de uitnodiging stuurt, het RIVM, het Ministerie van VWS, de GGD, de arts (of verpleegkundige in verlengde-arm-constructie) die de injectie(s) toedient, de EMA, de producent van het toegediende 'vaccin', of wellicht nog iemand anders?*

U vraagt wie verantwoordelijk is voor eventuele schade naar aanleiding van de vaccins. Hierover kan ik u het volgende mededelen: Voor de Europese Commissie is het van belang dat er recht wordt gedaan aan de geldende Europese wetgeving. De Europese wetgeving inzake productaansprakelijkheid blijft in de contracten volledig gerespecteerd. Uw rechten als burger blijven volledig onaangetast. De overeenkomsten tussen de bedrijven bieden dus geen bescherming voor eventuele rechtszaken.

Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T 5.1.2e
F
www.rijksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021

Echter, als later blijkt dat ondanks alle strenge eisen die vooraf zijn gesteld aan de veiligheid van de vaccins, toch onvoorziene bijwerkingen worden vastgesteld, worden claims door derden op een producent onder specifieke en strikte voorwaarden middels vrijwaring door de lidstaten van deze producent overgenomen. Dat geldt onder meer niet wanneer deze onvoorziene bijwerkingen het gevolg zijn van het door de producent niet voldoen aan de algemene en wettelijke regels en richtlijnen die gelden voor de productie van dergelijke medicijnen.

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 5.1.2e
F
www.rijksoverheid.nl

Kenmerk
DCo-1013703

Uw brieven
28 mei 2021
3 augustus 2021

14. *Er op gaand van bovenstaande ervan uitgaande dat deze brief verzonden is door het RIVM, Ministerie van VWS, al dan niet op basis van door mijn huisarts verstrekte gegevens heb ik op 16 mei ik de volgende vragen aan het RIVM voorgelegd:*
Is de brief die ik op 15 mei in een envelop met het staatslogo en voorzien van de tekst "In deze envelop zit de uitnodiging voor uw corona-vaccinatie" aan mij toegezonden door het RIVM, Ministerie van VWS?

De uitnodigingsbrieven worden verzonden door het RIVM of uw huisarts indien u valt in een medisch risicogroep.

15. *Indien het antwoord op vraag 1 'nee' zou luiden, kunt u me dan informeren of het is toegestaan dan wel verboden indien anderen dan een staatsorgaan het staatslogo op een verzonden envelop gebruikt?*

Op basis van het wetboek van Strafrecht (artikel 435b) is het verboden om zonder daartoe gerechtigd te zijn, de indruk te wekken door middel van woorden of tekens dat er steun is van rijksweg. Dit betekent dat iemand niet zomaar het rijkslogo mag gebruiken zonder daartoe gerechtigd te zijn. Voor wat betreft de huisartsen waren deze daartoe gerechtigd om het staatslogo te gebruiken omdat zij dit op uitdrukkelijk verzoek van de overheid met de daarbij aangeleverde materialen zouden versturen.

16. *Indien het antwoord op vraag 1 'ja' luidt, kunt u me dan laten weten waarom ik vanuit het RIVM tweemaal een uitnodiging voor het halen van een corona-vaccinatie krijg?*

Om mensen die de uitnodiging wellicht gemist hebben toch de kans te geven om zich te kunnen laten vaccineren worden er een aantal herinneringsuitnodigingen gestuurd. Indien u zich niet wil laten vaccineren kunt u de uitnodiging als niet verzonden beschouwen. Ik kan u hiervoor niet uitschrijven.

17. *Indien het antwoord op vraag 1 'ja' luidt, wilt u mij dan alstublieft zo uitgebreid mogelijk verklaren hoe degene die mij deze brief heeft toegestuurd aan informatie omtrent mijn gezondheidstoestand is gekomen waaruit al dan niet zou kunnen blijken dat ik een extra risico zou hebben om ziek te worden van het coronavirus? (Welke informatie betreft het hier precies? Hoe heeft men deze informatie bekomen? Welke persoon of instantie heeft deze informatie verstrekt? Is verstrekking van bedoelde informatie vergezeld gegaan met een blijk van mijn toestemming voor het geven/delen van zulke informatie met de verzender van de brief die ik op 15 mei heb ontvangen)?*

Het RIVM heeft geen toegang tot uw medisch dossier. Personen die ingeschreven

staan in het Basisregister Personen (BRP) ontvangen allemaal een uitnodigingsbrief voor een vaccinatie via het RIVM of de huisarts.

18. Indien het antwoord op vraag 1 'ja' luidt, en u dientengevolge een verklaring verschuldigd bent op het in vraag 4 gestelde, hoe verhoudt zich dit dan met gezondheidsrechtelijke en andere juridische bescherming van mijn persoonlijke levenssfeer (waaronder gerekend mijn medische gegevens)?

Graag verwijst ik u naar mijn toelichting onder vraag 17.

Voorts nog een extra vraag:

19. Welke (juridisch sluitende) uitleg kunt u geven voor het feit dat het ministerie van VWS (of althans een onder haar ressorterende Rijksdienst) mij een brief toestuurde die is ondertekend met 'Uw huisarts', terwijl is komen vast te staan dat de huisarts die brief helemaal niet heeft opgesteld en aan mij verzonden, en al helemaal niet in een envelop van uw ministerie?

De uitnodiging is verstuurd door de huisarts omdat uw huisarts uw gegevens niet mag doorgeven aan het RIVM, VWS of de GGD. De huisarts is gevraagd om de uitnodiging te versturen namens het RIVM. Het RIVM heeft ervoor gezorgd dat de huisarts alle materialen kreeg om de uitnodigingen te versturen. De huisarts is gevraagd te selecteren welke patiënten in deze categorie vielen.

Reactie op uw brief d.d. 3 augustus 2021

Uw brief betreft een herhaalde uitnodiging voor een vaccinatie tegen corona. Het ministerie van VWS biedt iedereen van 12 jaar en ouder een vaccinatie tegen corona aan. Mensen die naar aanleiding van de eerste uitnodiging nog geen keuze hebben gemaakt over een vaccinatie ontvangen een nieuwe uitnodiging. Net als bij de eerste uitnodiging maakt u zelf de keuze of u hiervan gebruik maakt.

U heeft een tweede uitnodiging ontvangen omdat in het COVID-vaccinatie Informatie- en Monitoringsysteem (CIMS) van het RIVM geen vaccinatie tegen corona van u geregistreerd is. Heeft u wel een vaccinatie tegen corona gehad? Dan heeft u mogelijk uw zorgverlener geen toestemming gegeven om uw vaccinatiegegevens aan het RIVM door te geven. Bent u wel gevaccineerd en wilt u dat het RIVM uw vaccinatiegegevens registreert? Neemt u dan contact op met uw zorgverlener over een juiste registratie van uw vaccinatiegegevens. Alleen een zorgverlener kan deze aan het RIVM doorgeven.

Wilt u geen vaccinatie tegen corona? Dan kunt u de tweede uitnodiging negeren.

Als de minister een besluit neemt over een eventuele nieuwe vaccinatieronde, ontvangt u opnieuw een uitnodiging. Wilt u geen uitnodigingen voor vaccinaties tegen corona meer ontvangen, dan kunt u het RIVM via een webformulier (te vinden via de website van het RIVM onder het kopje 'rechten van betrokkenen') laten weten dat u afziet van een coronavaccinatie. Als u later wel een coronavaccinatie wilt, dan kunt u het RIVM verzoeken u alsnog een uitnodiging voor vaccinatie te sturen. Let op: als een uitnodiging al verzonden is, kan het RIVM dit niet meer ongedaan maken.

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T

5.1.2e

F

www.rijksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021

Ik vertrouw erop u hiermee voldoende te hebben geïnformeerd.

Hoogachtend,

5.1.2e 5.1.2e Programmadirectie COVID-19

5.1.2e 5.1.2e

**Ministerie van
Volksgezondheid, Welzijn
en Sport**

PDC-19

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

T

5.1.2e

F

www.rijksoverheid.nl

Kenmerk

DCo-1013703

Uw brieven

28 mei 2021

3 augustus 2021