



7-12-22

TER BESLISSING

**Directoraat-Generaal
Volksgezondheid**
Programmadirectie COVID-19
Volksgezondheid
Team 1

Opgesteld door

Aan

Minister VWS

Deadline: z.s.m.

nota

Beantwoording Kamervragen over kennis van klinische data over effectiviteit en potentiële bijwerkingen van coronavaccins

Datum

5 december 2022

Kenmerk

3453121-1038226-PDCV

Uw kenmerk

2022219628

Zaaknummer

1038226

Bijlage(n)

0

1. Aanleiding

Door het lid Van Haga (Groep Van Haga) zijn op 17 oktober 2022 Kamervragen gesteld over de kennis van klinische data over de effectiviteit en potentiële bijwerkingen van coronavaccins.

2. Geadviseerd besluit

U wordt gevraagd akkoord te gaan met de bijgevoegde beantwoording van deze Kamervragen. De beantwoording is op 8 november 2022 uitgesteld met een uitstelbrief. De reden van het uitstel is dat afstemming ten behoeve van de beantwoording meer tijd vergde. De nieuwe deadline voor beantwoording is op 28 november 2022 verstreken.

3. Kernpunten

De indiener stelt dat het ministerie van VWS en het kabinet "klinische informatie" over de COVID-19-vaccins voor de burger en de media zouden hebben achtergehouden, en dat ten onrechte met grote stelligheid over de effectiviteit en veiligheid van de vaccins zou zijn gecommuniceerd. De indiener stelt hierover uiteenlopende vragen.

In de beantwoording geeft u aan:

- dat er geen belangrijke (wetenschappelijke) informatie over de COVID-19-vaccins voor de burger en de media is achtergehouden;
- dat de communicatie van het ministerie van VWS en het kabinet over de effectiviteit en veiligheid van de COVID-19-vaccins te allen tijde wordt ondersteund door de op dat moment beschikbare wetenschappelijke inzichten;
- dat alle in Nederland ingezette COVID-19-vaccins door de Gezondheidsraad als werkzaam, voldoende veilig en aanvaardbaar zijn beoordeeld, en er dus niet met een vaccin is gevaccineerd waarvan grote onzekerheid bestond over de veiligheid en/of effectiviteit.



4. Toelichting

Datum

5 december 2022

Kenmerk

3453121-1038226-PDCV

a. Draagvlak politiek

Door de indiener van de vragen wordt de wetenschappelijke onderbouwing van veel aspecten van de corona-aanpak, waaronder de effectiviteit en veiligheid van vaccins, veelvuldig in twijfel getrokken. In de Kamer is echter breed draagvlak voor de inzet van de effectieve en veilige COVID-19-vaccins die Nederland tot zijn beschikking heeft.

De indiener heeft sinds begin juli 2022 veelvuldig schriftelijke vragen gesteld over (onderwerpen gerelateerd aan) het COVID-19-vaccinatiebeleid. Waar mogelijk wordt in de beantwoording aan eerder gegeven antwoorden gerefereerd.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Voor het maatschappelijk draagvlak voor vaccinatie is het van belang dat burgers kunnen beschikken over juiste en wetenschappelijk onderbouwde informatie over vaccins en de werking hiervan. Om die reden is het belangrijk om onjuiste beweringen en insinuaties inhoudelijk te weerleggen.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

De beantwoording is afgestemd met de programmadirectie COVID-19 Informatie en Coördinatie (PDCIC), de directies Publieke Gezondheid (PG) en Communicatie (DCo), het RIVM en het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

N.v.t.

h. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

a. Motivering

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.