

18/6/24



Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

Aan

Minister voor MZ

Deadline: zsm

Ontworpen door

## nota

(ter beslissing) de berichten 'Rechtszaak om zeldzame gebreken coronavaccin AstraZeneca' en 'AstraZeneca trekt coronavaccin wereldwijd terug na bekenentis'

Datum Document

-

Kenmerk

3832601-1066109-PDCV

Bijlage(n)

### 1. Aanleiding

Door het lid Tielen (VVD) zijn op 13 mei 2024 Kamervragen gesteld over de berichten 'Rechtszaak om zeldzame gebreken coronavaccin AstraZeneca' en 'AstraZeneca trekt coronavaccin wereldwijd terug na bekenentis'.<sup>1</sup>

### 2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd akkoord te gaan met de bijgevoegde concept-beantwoording van deze vragen. De deadline voor het beantwoorden van deze vragen was 3 juni 2024. Deze deadline is niet gehaald en er is ook geen uitstelbrief verzonden. De antwoorden moeten daarom zo snel mogelijk uitgezonden worden.

### 3. Kernpunten

De indiener stelt vragen over gemelde bijwerkingen in Nederland na vaccinatie met het COVID-19-vaccin van AstraZeneca en de inspanningen die geleverd worden om te zorgen dat burgers een geïnformeerde keuze kunnen maken. In uw antwoorden vertelt u dat er begrijpelijke informatie en voorlichting is over de bijwerkingen van vaccins en hoe bijwerkingen kunnen worden gemeld bij Bijwerkingencentrum Lareb. Ook geeft u aan dat er op 25 maart 2021 een waarschuwing is toegevoegd in de productinformatie van het COVID-19-vaccin van AstraZeneca voor de zeer zeldzame bijwerking TTS (Trombose in combinatie met een laag aantal bloedplaatjes). Hierna zijn burgers en zorgverleners ook gewaarschuwd voor de signalen die kunnen wijzen op deze bijwerking. Het COVID-19 vaccin van AstraZeneca wordt in Nederland niet meer toegediend sinds eind 2021.

<sup>1</sup> Kamerstukken II 2023/2024, 2024Z08023.



#### 4. Toelichting

**Kenmerk**  
3832601-1066109-PDCV

*a. Draagvlak politiek*

In de Tweede Kamer is breed draagvlak voor de inzet van de veilige en effectieve COVID-19-vaccins die Nederland tot zijn beschikking heeft.

*b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie*

Er is brede wetenschappelijke consensus over de veiligheid en effectiviteit van COVID-19-vaccins. De communicatie van het ministerie van VWS en het kabinet over de effectiviteit en veiligheid van de COVID-19-vaccins werd en wordt te allen tijde ondersteund door de op dat moment beschikbare wetenschappelijke inzichten. Op de websites van onder andere de Rijksoverheid, het RIVM en het CBG is toegankelijke informatie te vinden over de werking van de COVID-19-vaccins. Daarbij is ook aandacht voor mogelijke bijwerkingen die na vaccinatie kunnen optreden.

*c. Financiële en personele gevolgen*

N.v.t.

*d. Juridische aspecten haalbaarheid*

N.v.t.

*e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)*

De antwoorden zijn afgestemd met het RIVM en Lareb.

*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.