



▲ Er wordt nog druk stemmen geteld in Rotterdam Ahoy. © Arie Kievit

Grote problemen met verkiezingsuitslag in Rotterdam

Rotterdam kampt met grote problemen rondom het tellen van de stemmen. Ruim 18 uur na het sluiten van de stembussen is hier nog altijd geen zicht op een verkiezingsuitslag en wordt nota bene nog met man en macht gezocht naar stemmentellers in de tweede stad van Nederland. Via groepschats en buurtapps worden jongeren opgeroepen om naar Ahoy te komen, om zo de uitslag vanavond hopelijk toch nog compleet te krijgen.

Iffet Subasi, Folkert van der Krol 18-03-21, 15:04 Laatste update: 17:32



Samenvatting

Overheid vertrouwt op hackbare computers om in maart 2021 de Tweede Kamerverkiezingsuitslag uit te rekenen

Op 17 maart 2021 zijn de Tweede Kamerverkiezingen. Er wordt met potlood en papier gestemd in tussen de 9.000 en 10.000 stembureaus. 's Avonds worden alle stemmen handmatig geteld in stembureaus en de totalen opgeschreven in een proces-verbaal. De processen-verbaal worden naar de burgemeester gebracht. Vervolgens typen ambtenaren de processen-verbaal over in een computerprogramma ([genaamd Ondersteunende Software Verkiezingen 2020](#)). Wanneer dat klaar is wordt de uitslag geprint. Deze uitdraai wordt door de burgemeester ondertekend en is daarmee definitief in een gemeente.

De Kiesraad*, het ministerie van Binnenlandse Zaken ([BZK](#)) en gemeentes vinden het niet nodig om de totalen op de verschillende niveaus te verifiëren, bijvoorbeeld door handmatig stemtotalen uit processen-verbaal bij elkaar op tellen en het resultaat te vergelijken met de uitslag die door de computer werd berekend. Terwijl alleen op die manier mogelijke hacks en manipulaties aan het licht komen. Een belangrijke reden waarom de Kiesraad en BZK het niet nodig vindt om ook handmatig op te tellen is dat de optelcomputers [niet op internet zijn aangesloten](#).

Buitenlandse inlichtingendiensten hebben echter geavanceerde hackmogelijkheden, veel budget, en goed doordachte plannen om zelfs toegang tot de meest afgeschermde militaire computernetwerken te krijgen als ze dit echt willen. Buitenlandse inlichtingendiensten beschikken over de technische vaardigheden om de uitslag te beïnvloeden door bij de gemeentes in te breken. Daarnaast bestaat altijd de mogelijkheid dat een opportunistische, afgeperste of omgekochte gemeentelijke systeembeheerder eigenhandig en ongezien de software op de optelcomputers aanpast om met de uitslag te frauderen.

Stichting Tegen Hackbare Verkiezingen is van mening dat computers niet veilig genoeg zijn om erop te vertrouwen bij een verkiezing, rekening houdend met mogelijke dreigingen en de onbekende impact van een gehackte verkiezing. Computers kunnen worden gehackt, zeker als de belangen groot zijn. Een verkiezing hoort zo transparant, robuust en weerbaar te zijn dat deze bestand is tegen externe inmenging ([zelfs als het gaat om buitenlandse inlichtingendiensten](#)), maar ook tegen inmenging van binnenuit.

Om twijfel over de uitslag weg te nemen moet onafhankelijke verificatie van de resultaten verplicht worden. De kosten om de optelling te verifiëren, bijvoorbeeld door handmatig op te tellen of te laten verifiëren door derden, vallen in het niet bij de totale kosten en impact van een gehackte verkiezing. Het is dan ook een *no-brainer* om deze maatregel door te voeren. De stichting wil dat een verificatie van de computeruitslagen wordt ingevoerd, zodat onze democratie



Drs. W.J. (Wim)
Kuijken
Voorzitter. Benoemd in 2021.



Prof.dr. R.B. (Rudy)
Andeweg
Lid. Benoemd in 2017.
Benoemd tot vicevoorzitter in
2018.



Dr. P. (Peter)
Castenmiller
Lid. Benoemd in 2013.



Prof.mr. J.E.
(Jacobine) van den
Brink
Lid. Benoemd in 2017.



Ir. J.R. (Ronald) Prins
Lid. Benoemd in 2018.



H.E. (Hestia)
Reukema-Gevers
Lid. Benoemd in 2018.



Mr. A.B.L. (Aat) de
Jonge
Lid. Benoemd in 2019.

formatie



NIEWS REGIO SPORT SHOW VIDEO FUN

Binnenland Buitenland Politiek Economie Bizar Wetenschap Reizen Opinie



▲ Sigris Kaag (D66) en Mark Rutte (VVD) zullen tijdens de formatie nieuwe stikstofafspraken moeten maken. © ANP

Stikstof legt nu al bom onder formatie: mogelijk minder vee, langzamer rijden én stikstofftaks

De formatie van een nieuw kabinet dreigt nu al extra ingewikkeld te worden door de stikstofcrisis. In twee rapporten stellen topambtenaren dat er meer impopulaire maatregelen nodig zullen zijn om het

Soros...



Soros' Open Society Staff Arrested & Bank Accounts Seized in Myanmar

MARCH 17, 2021

GEOPOLITICS101

LEAVE A COMMENT

OM

.Grapperhaus

- Landsadvocaat
- ING
- Vrachtschip
- Demmink affaire
- Jeugdzorg
- Geweld demo's

Brief van Emeritus Professor Dr. Sucharit Bhakdi e.a. aan het Europees Geneesmiddelenbureau

Brief van Emeritus Professor Dr. Sucharit Bhakdi e.a. aan het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) inzake de voorwaardelijke toelating op de markt van experimentele “vaccins”.

Via onze kanalen heeft u al kunnen vernemen dat **Emeritus Professor Dr. Sucharit Bhakdi** een brief heeft geschreven aan het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) in Amsterdam.

Prof. Bhakdi, specialist in microbiologie en infectie-epidemiologie, leidde het Instituut voor Medische Microbiologie en Hygiëne aan de Universiteit van Mainz, Duitsland gedurende 22 jaar.

[Lees meer over de nieuwsbrief](#) meren wij u over de aanleiding van deze brief, het doel en het belang hiervan, de



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE ? MEDICINES ? HEALTH ?

Help mee!

Ga snel naar

1.5xbeter.nu

Een crisis in de wetenschap, lockdown is een schande. Willem Engel en Ramon Bril



Podcast Radio 2: Het coronabeleid gefileerd door Willem Engel



[Lees meer over de nieuwsbrief](#)

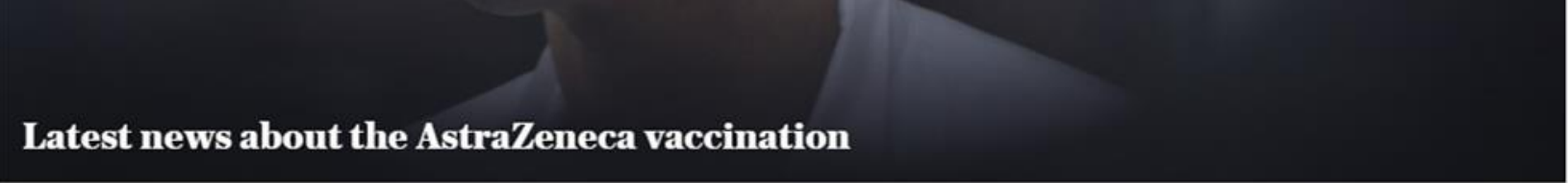
COVID-19 Vaccine AstraZeneca: benefits still outweigh the risks despite possible link to rare blood clots with low blood platelets



News 18/03/2021

EMA's safety committee, PRAC, concluded its preliminary review of a signal of blood clots in people vaccinated with COVID-19 Vaccine AstraZeneca at its extraordinary meeting of 18 March 2021. The Committee confirmed that:

- the benefits of the vaccine in combating the still widespread threat of COVID-19 (which itself results in clotting problems and may be fatal) continue to outweigh the risk of side effects;
- the vaccine is not associated with an increase in the overall risk of blood clots (thromboembolic events) in those who receive it;



Latest news about the AstraZeneca vaccination

Professor on suspected vaccine side effects: - The cause has been found

The experts who have examined the three hospitalized health workers believe that the AstraZeneca vaccine triggered a strong immune response. One of the health workers died.

Of [LINE FAUSKO](#), [MARTHA CS HOLMES](#), [ODA ORDING](#), [MATTIS SANDBLAD \(PHOTO\)](#) and [HALLGEIR VÅGENES \(PHOTO\)](#)
Updated yesterday 16:34



FAQ – Temporary suspension of COVID-19 vaccine AstraZeneca

1. Why was vaccination with the COVID-19 vaccine AstraZeneca suspended?

A specific form of severe cerebral venous thrombosis associated with platelet deficiency (thrombocytopenia) and bleeding has been identified in seven cases (as of 15 March 2021) in temporal association with vaccination with COVID-19 Vaccine AstraZeneca.

- (1) It is a very serious disease that is also difficult to treat. Of the seven affected individuals, three individuals had died.
- (2) The affected individuals had ages ranging from about 20 to 50 years.
- (3) Six of the affected persons had a particular form of cerebral venous thrombosis, called sinus vein thrombosis. All six individuals were younger to middle-aged women (see above). Another case with cerebral hemorrhage in platelet deficiency and thrombosis was medically very comparable. All cases occurred between four and 16 days after vaccination with COVID-19 Vaccine AstraZeneca. This presented as a comparable pattern.
- (4) The number of these cases after vaccination with COVID-19 AstraZeneca is statistically significantly higher than the number of cerebral venous thromboses that normally occur in the unvaccinated population. For this purpose, an observed-versus-expected analysis was performed, comparing the number of cases expected without vaccination in a 14-day time window with the number of cases reported after approximately 1.6 million AstraZeneca vaccinations in Germany. About one case would have been expected, and seven cases had been reported.
- (5) The younger to middle-aged population affected by the severe cerebral venous thrombosis with platelet deficiency is not the population at high risk for a severe or even fatal COVID-19 course.

Questions by NOS and EU MP





What information is still awaited for COVID-19 Vaccine Janssen?

Since COVID-19 Vaccine Janssen has been given [conditional marketing authorisation](#), the company that markets the vaccine will provide results from ongoing [clinical trials](#). These trials and additional studies will provide information on how long protection lasts, the vaccine's effectiveness against new variants of the virus, how well it protects older people, people of different ethnicities, immunocompromised people, children and pregnant women, whether it prevents asymptomatic cases, **and the effects and timing of a second dose of the vaccine.**

In addition, [independent studies](#) of COVID-19 vaccines coordinated by EU authorities will also give more information on the vaccine's long-term safety and benefit in the general population.

The company will also carry out studies to provide additional assurance on the pharmaceutical quality and testing of the vaccine as the manufacturing continues to be scaled up.



What measures are being taken to ensure the safe and effective use of COVID-19 Vaccine Janssen?



Other information about COVID-19 Vaccine Janssen



Assessment report

EMA

mj.com/content/372/bmj.n627

thebmj

covid-19

Research ▾

Education ▾

News & Views ▾

Campaigns ▾

Jobs ▾

A

Article

Related content

Metrics

Responses

Serena Tinari, journalist

Author affiliations ▾

serena.tinari@re-check.ch

Leaked documents show that some early commercial batches of Pfizer-BioNTech's covid-19 vaccine had lower than expected levels of intact mRNA, prompting wider questions about how to assess this novel vaccine platform, writes **Serena Tinari**

As it conducted its analysis of the Pfizer-BioNTech covid-19 vaccine in December, the European Medicines Agency (EMA) was the victim of a cyberattack.¹ More than 40 megabytes of classified information from the agency's review were published on the dark web, and several journalists—including from *The BMJ*—and academics worldwide were sent copies of the leaks. They came from anonymous email accounts and most efforts to interact with the senders were unsuccessful. None of the senders revealed their identity, and the EMA says it is pursuing a criminal investigation.

The BMJ has reviewed the documents, which show that regulators had major concerns over unexpectedly low quantities of intact mRNA in batches of the vaccine developed for commercial production.

Moderna

Moderna Gives 1st Vaccine Shots To Young Kids As Part Of COVID-19 Study

March 16, 2021 · 9:01 AM ET

BILL CHAPPELL



Eu 2001/20

s for human use

- (3) Persons who are incapable of giving legal consent to clinical trials should be given special protection. It is incumbent on the Member States to lay down rules to this effect. Such persons may not be included in clinical trials if the same results can be obtained using persons capable of giving consent. Normally these persons should be included in clinical trials only when there are grounds for expecting that the administering of the medicinal product would be of direct benefit to the patient, thereby outweighing the risks. However, there is a need for clinical trials involving children to improve the treatment available to them. Children represent a vulnerable population with developmental, physiological and psychological differences from adults, which make age- and development- related research important for their benefit. Medicinal products, including vaccines, for children need to be tested scientifically before widespread use. This can only be achieved by ensuring that medicinal products which are likely to be of significant clinical value for children are fully studied. The clinical trials required for this purpose should be carried out under conditions affording the best possible protection for the subjects. Criteria for the protection of children in

MARCH 19, 2021

Urgent! Green Pass: Calling For A Debate At The European Parliament



Children's
Health Defense



**Green Pass:
Calling For A Debate At
The European Parliament**

SENTA DEPUYDT

President, Children's Health Defense Europe
ChildrensHealthDefense.eu 

Please read our [Re-publishing Guidelines](#).

We use cookies to ensure that we give you the best experience on our website. If you continue to use this site we will assume that you accept this.

PCR producent

worden. Als bijlage treft u aan de hoger beroepsdagvaarding tegen de Nederlandse Staat met een gelijkluidende vordering.

Ervan uitgaande u hiermede voldoende te hebben geïnformeerd, verblijf ik,

Met vriendelijke groet,

STICHTING VIRUSWAARHEID.NL,

Mr. Jeroen S. Pols.

For Research Use Only



with ready-to-use qPCR workflow research products, or the individual research components, referenced in CDC and WHO protocols.

For Research Use Only. Not for use in diagnostic procedures.

For the most up-to-date information on the current coronavirus outbreak, visit the [WHO](#) or [CDC](#) websites.

Now available: Singleplex kit for SARS-CoV-2 pathogen detection (For Research Use Only)

Our newly developed real-time PCR kit for SARS-CoV-2 pathogen detection research is now available to order. Our singleplex kit workflow was developed for use on the Applied Biosystems QuantStudio 5 or 7500 real time PCR systems. The kit utilizes Applied Biosystems TaqMan Assay technology, enabling specific, sensitive, and accurate results.

[MAN0019096_TaqMan2019nCoVAssayKit_PI](#)

Lees meer voor de nieuwsbrief CR

Sommatiebrief: fabrikanten verkopen testen in strijd met toelating

19 maart 2021

Brief van Emeritus Professor Dr. Sucharit Bhakdi e.a. aan het Europees Geneesmiddelenbureau

18 maart 2021

Een nieuw dieptepunt van de rechtsstaat
17 maart 2021

Het Mondkapjesschandaal in Duitsland
16 maart 2021

Persconferentie Viruswaarheid dinsdag 16 maart 2021
16 maart 2021

Teken de petitie: Stop de Lock-Down NU!

<http://viruswaarheid.nl/hoe-kan-ik-helpen/petitie-stop-de-lockdown/>

Intended use

According to the claim of intended use from Thermo Fisher Scientific, “*TaqPath COVID-19 CE-IVD RT-PCR Kit contains the reagents and controls for a real-time reverse transcription polymerase chain reaction (RT-PCR) test intended for the qualitative detection of nucleic acid from SARS-CoV-2 in upper respiratory specimens (such as nasopharyngeal, oropharyngeal, nasal, and mid-turbinate swabs, and nasopharyngeal aspirate) and bronchoalveolar lavage (BAL) specimens from individuals suspected of COVID-19.*

Results are for the identification of SARS-CoV-2 RNA. The SARS-CoV-2 RNA is generally detectable in upper respiratory and bronchoalveolar lavage (BAL) specimens during the acute phase of infection. Positive results are indicative of the presence of SARS-CoV-2 RNA; clinical correlation with patient history and other diagnostic information is necessary to determine patient infection status. Positive results do not rule out bacterial infection or co-infection with other viruses. The agent detected may not be the definite cause of disease. Laboratories may be required to report all positive results to the appropriate Competent Health Authorities.

Negative results do not preclude SARS-CoV-2 infection and should not be used as the sole basis for patient management decisions. Negative results must be combined with clinical observations, patient history, and epidemiological information.

98/79 EG IVD

Konformitätserklärung Declaration of Conformity

Produktspezifikation / Product details:

Produktbezeichnung / Product name	ViroReal® Kit SARS-CoV-2 & SARS
Type / Type	In-vitro-Diagnostikum/ In vitro diagnostic medical device
Produktbereich / Product range	DHUV02353, DHUV02313, DHUV02313x5
Systemkomponenten / Systems components	n.a.
Klassifizierung nach RL 98/79/EG, Anhang II	Sonstige IVD-Produkte
Classification according 98/79/EG, annex II	other IVD devices

Konformitätsbewertung / Assessment details:

Benannte Stelle / notified body	n.a.
Verfahren nach RL 98/79/EG	n.a.
Route of directive 98/79/EG	n.a.
Zertifikate / certificates	n.a.

The obligations of this Directive to be met by manufacturers also apply to the natural or legal person who assembles, packages, processes, fully refurbishes and/or labels one or more ready-made products and/or assigns to them their intended purpose as devices with a view to their being placed on the market under his own name. This subparagraph does not apply to the person who, while not a manufacturer within the meaning of the first subparagraph, assembles or adapts devices

26) Whereas medical devices should, as a general rule, bear the CE marking indicating their conformity with the provisions of this Directive to enable them to move freely within the Community and to be put into service in accordance with their intended purpose;

4. Devices which are instruments or apparatus with a measuring function

- 4.1. Devices which are instruments or apparatus having a primary analytical measuring function must be designed and manufactured in such a way as to provide adequate stability and accuracy of measurement within appropriate accuracy limits, taking into account the intended purpose of the device and of available and appropriate reference measurement procedures and materials. The accuracy limits have to be specified by the manufacturer.

Article 2

- (h) ‘intended purpose’ means the use for which the device is intended according to the data supplied by the manufacturer on the labelling, in the instructions for use and/or in promotional materials;
- (i) ‘placing on the market’ means the first making available in return for payment or free of charge of a device other than a device intended for performance evaluation with a view to distribution and/or use on the Community market, regardless of whether it is new or fully refurbished;

Placing on the market and putting into service

Member States shall take all necessary steps to ensure that devices may be placed on the market and/or put into service only if they comply with the requirements laid down in this Directive when duly supplied and properly installed, maintained and used in accordance with their intended purpose. This involves the obligation of Member States to monitor the security and quality of these devices. This Article applies also to devices made available for performance evaluation.

Demonstratie



**Tocht van Licht
tegen politiegeweld**

Zondag 21 maart - 18.30 - 19.30 uur

Malieveld Den Haag

Breng jouw licht(jes) mee!

"Ik zweer (beloof) dat ik mij zal gedragen zoals een goed ambtenaar betaamt, dat ik zorgvuldig, onkreukbaar en betrouwbaar zal zijn € VANDAAG ; zal doen dat het aanzien van het ambt zal schaden."

Lieve politie, lieve medeburger,

Ooit droomde je ervan om bij de politie te gaan. Dat deed je omdat je dienstbaar wilt zijn aan de samenleving, je medemens wilde helpen. Met trots legde je bovenstaande eed af. Herinner je dat moment nog?

Nu sta je hier. Met je collega's. In vol gevechtsornaat. Helmen, knuppels, schilden, honden, paarden en waterkanonnen. Tegenover je staan mannen, vrouwen, kinderen, ouderen.

Veel van je collega's maar misschien ook wel je commandant noemen ze wappies of virusgekkies. Zie je ze?

Het zijn jouw medemensen die zich grote zorgen maken over hun vrijheid en toekomst. Velen lijden onder de maatregelen. Zij zijn eenzaam of verloren hun bedrijf. Hun kinderen en hun bejaarde ouders verdrietig en ongelukkig. Daarom staan zij hier.

Vreedzaam willen zij gehoord worden.

Dit doen zij ook voor jou en alle andere mensen in dit land. Van je commandant heb je de opdracht om hun pijn te doen. "Wappierammen" noemen ze dat lachend. Het liefst op hun hoofd zodat ze flink bloeden. Je moet ze angst aanjagen. Ze zijn volgens je commandant als een virus dat je uit moet roeien. Misschien twijfel je. Misschien ben je verward. Je voelt dit klopt niet. En je hebt gelijk. Goede politiemensen doen dit soort dingen niet.

Jij hebt ook een eed afgelegd om bevelen op te volgen. Op een dag zullen de mensen die jou in deze positie brachten verantwoording moeten afleggen.

Maar niet alleen zij. Ook de mensen die de bevelen volgden. Zij die het aanzien van de politie voor altijd beschadigden. De beelden van de gewelddadigheden zullen generaties lang in ons collectieve geheugen gegriefd staan. Zorg dat jij aan de goede kant stond. Volg daarom je gevoel. Blijf trouw aan jezelf en aan je belofte.