

VERKIEZINGEN 2021

PIETER VERBEEK

Meet THE
FOCKERS

Verandering in de Grondwet, strekkende tot het doen vervallen van additionele artikelen die zijn uitgewerkt

Verandering in de Grondwet, strekkende tot het doen vervallen van additionele artikelen die zijn uitgewerkt

ARTIKEL I

De Grondwet ondergaat de in artikel II omschreven veranderingen.

ARTIKEL II

De additionele artikelen I en II van de Grondwet vervallen.

1. I Bepaling omtrent het recht tot verlaten van land (art. 2)

Artikel 2 vierde lid treedt eerst na vijf jaren of op een bij krachtens de wet te bepalen eerder tijdstip in werking.

> Eventuele toelichting, andere versies en achtergronddocumenten

2. II Bepaling omtrent kiesrecht (art. 4)

Artikel 4 treedt ten aanzien van algemeen vertegenwoordigende organen welke op het tijdstip van inwerkingtreding van artikel 4 bestaan, doch waarvan de leden niet overeenkomstig het bepaalde in dat artikel worden verkozen, eerst in werking zodra de verkiezing van de leden van het betreffende orgaan in overeenstemming met artikel 4 is geregeld.

Artikel 2: Nederlanderschap; vreemdeling; uitlevering; recht tot verlaten van land

> Grondwet van 1983
> Hoofdstuk 1: Grondrechten

1 ← Artikel 2 → 3

1. De wet regelt wie Nederlander is.
2. De wet regelt de toelating en de uitzetting van vreemdelingen.
3. Uitlevering kan slechts geschieden krachtens verdrag. Verdere voorschriften omtrent uitlevering worden bij de wet gegeven.
4. Ieder heeft het recht het land te verlaten, behoudens in de gevallen, bij de wet bepaald.

3 ← Artikel 4 → 5

Iedere Nederlander heeft gelijkelijk recht de leden van algemeen vertegenwoordigende organen te verkiezen alsmede tot lid van deze organen te worden verkozen, behoudens bij de wet gestelde beperkingen en uitzonderingen.

Wel zeer
toepasselijk dat
Rutte op Witte
Donderdag, daags
voor Goede
Vrijdag, wordt
onthuld als Judas.

poppenkast

NOS NIEUWS • POLITIEK • VANDAAG, 12:47

Wilders: liegende Rutte moet opstappen, en daarna nieuwe verkiezingen



Geert Wilders (PVV) en Mark Rutte (VVD) woensdag in de Tweede Kamer ANP

In het gebouw van de Tweede Kamer reageren fractievoorzitters op de

Wtf 09:12

Wetsvoorstellen | Tweede Kamer
der Staten-Generaal

www.tweedekamer.nl

[https://www.tweedekamer.nl/
kamerstukken/wetsvoorstellen](https://www.tweedekamer.nl/kamerstukken/wetsvoorstellen)

09:12

Check dit 09:12

Rutte heeft gisteren allemaal moties
tot grondwetswijziging ingediend

Impliceert parlement ontbinden en
nieuwe 1e en 2e kamerverkiezingen
als 2/3 instemt

Er zijn op 15/12/2020 al adviezen
voor aangevraagd bij raad van
state.

Wss zn exit strategy al gepland
voor toelagen affaire, zodat hij aan
de noodrem kan trekken als het
echt te heet onder de voeten wordt.
briefgeheim, recht op eerlijk proces.
Kiesraad met buitenlandse
ingezetenen

09:12



**JULLIE MOETEN ME NIET ONDERSCHATTEN
IK BEN NOG ONBETROUWBAARDER DAN JULLIE DENKEN**



Halsema ruilt van plaats met burgemeester Diemen

Posted on 31 maart 2021 By RP

Burgemeester Femke Halsema van Amsterdam gaat van plaats verruilen met collega Erik Boog van Diemen. Halsema is een boegbeeld van GroenLinks maar die partij heeft bij de recente verkiezingen fors verloren in Amsterdam. De partij was vroeger de grootste maar is nu geduikeld naar de derde plaats. D66, de partij van Erik Boog, is daarentegen de winnaar en nu de veruit grootste partij in de hoofdstad. Halsema: "Het leek me juist een conclusie te trekken uit dat verlies. Ik heb daarom contact opgenomen met Erik en voorgesteld van plaats te wisselen: ik burgemeester van Diemen én hij van Amsterdam. D66 verdient die plaats nu. Wij werken sinds het begin van de crisis nauw met elkaar samen en ik heb Erik leren kennen als een zeer bekwaam bestuurder. Bovendien maakt hij veel werk van bestrijding van de criminaliteit wat in Amsterdam een belangrijk onderwerp is." Het plan zal donderdag worden besproken in een buitengewone vergadering van de gemeenteraad van Diemen die om 20.00 uur begint. Als de raad geen bezwaar heeft, dan wordt Halsema direct daarna beëdigd tot burgemeester van Diemen en vertrekt Boog per direct naar de hoofdstad.



Vertegenwoordiging van Nederland in
Aruba, Curaçao en St. Maarten
Ministerie van Binnenlandse Zaken en
Koninkrijksrelaties



OPROEP AAN NEDERLANDERS DIE TIJDELIJK OP CURAÇAO VERBLIJVEN (ingeschreven in Nederland)

De actuele Covid-situatie op Curaçao is zeer ernstig. De zorgcapaciteit is ontoereikend en komt vanwege het hoge aantal besmettingen nog verder onder druk te staan. Medische zorg is hierdoor niet gegarandeerd. Reguliere zorg is reeds afgeschaald. De zorg op Curaçao moet ontlast worden om de nieuwe stroom patiënten aan te kunnen.

De Nederlandse overheid roept haar ingezetenen op om het eiland zo snel mogelijk te verlaten, als uw verblijf op Curaçao niet strikt noodzakelijk is.
Deze oproep geldt in ieder geval tot 16 april 2021.

Neem contact op met uw luchtvaartmaatschappij of reisorganisatie voor het (om)boeken van uw terugvlucht naar Nederland.

U dient de actuele richtlijnen voor uw terugreis op te volgen. **Er is een testverplichting voor vertrek vanaf Curaçao en bij thuiskomst in Nederland gaat u in thuisquarantaine.** Meer informatie vindt u bij het reisadvies voor Curaçao op www.nederlandwereldwijd.nl.



Thursday 1 April 2021 6:35 pm

No more lockdowns: UK will treat Covid like seasonal flu, says Chris Whitty

Poppy Wood



HUGE BREAKING NEWS: Arizona Senate Republicans Courageously Announce Team Who Will Perform Maricopa County Election Audit and It's Good News for America!

By Joe Hoft
Published March 31, 2021 at 4:05pm
3491 Comments

[f Share \(4.2k\)](#)

[T Tweet](#)

[Share to Gab](#)

[Telegram](#)

[P Share](#)

[Email](#)



World

Home Nigeria World Politics Sport Opinion Business Technology Guardian Life Guardian



FILE PHOTO: Finland's Prime Minister Sanna Marin leaves a meeting at the EU summit, amid the coronavirus disease (COVID-19) outbreak, in Brussels, Belgium early July 21, 2020. REUTERS/Johanna Geron/Pool

Finland's government has withdrawn draft legislation aimed at restricting movements in parts of the country to curb virus spread after concerns about its legality, and is now considering its options, the prime minister said.

<p>Coronapatiënten opgenomen in een ziekenhuis* - 2 april 2021</p>	<p>2.396 nu opgenomen (-199 verschil met gisteren, NICE) / 2.330 nu opgenomen (+3 verschil met gisteren, LCPS) - <u>NICE, LCPS</u></p>
<p>Coronapatiënten opgenomen op de Intensive Care* - 2 april 2021</p>	<p><u>707</u> nu opgenomen (-9 verschil met gisteren, / 705 nu opgenomen (+17 verschil met gisteren, LCPS) - NICE, LCPS</p>
<p>Intensive Care bezetting totaal - 2 april 2021</p>	<p>1.124 totaal aanwezig op de IC - LCPS</p>

SARS-CoV-2 (COVID 19) Detection (Qualitative) by Real Time rt PCR*

Test	: Qualitative RNA detection of SARS-CoV-2 (COVID19)
Specimen Type	: SWAB
Test principle	: Real time reverse transcription PCR (ICMR approved kit)
Test description	: Screening by "E" gene detection and Confirmation by "RdRp , N or S" gene detection

Result :

SARS-COV-2 RNA	Detected. Confirmatory Gene Ct Value :-25.
-----------------------	---

Comments : You may take one of the following profiles for further investigation under your clinician's advice.

- 1.Covid Monitor Initial profile (test code C0374) from Day 1 to Day 5 of the illness.
- 2.Covid Monitor maintenance profile (test code C0375) from Day 5 to Day 10 of the illness.
- 3.Covid Monitor Recovery profile (test code C0376) after discharge.

ICMR guidelines do not recommend sole dependence on Ct Value for patient management.

The kit used for this SARS CoV 2 RT PCR test at Metropolis Healthcare ltd covers multiple targets and detects most of the possible mutations in current circulation such as UK strain, South african strain, Brazilian strain etc. however it may not be able to differentiate between them.

We are sending such samples suspected of mutant strains which are recognised as significant to National influenza centre, Pune for further genome sequencing as per the guidelines issued by ICMR and state as well as local government bodies.

Metropolis lab ICMR registration no. METRO001

Interpretation guidelines

A. For result as "DETECTED":

- 1) Detected result indicates presence of SARS-CoV-2.
- 2) Each "Detected" result has been verified using confirmatory test.
- 3) False positive is rare globally.

Metropolis lab ICMR registration no. METRO001

Interpretation guidelines

A. For result as "DETECTED":

- 1) Detected result indicates presence of SARS-CoV-2.
- 2) Each "Detected" result has been verified using confirmatory test.
- 3) False positive is rare globally.
- 4) A repeat test of freshly collected specimen may give different result due to the following –
 - a. From appearance of symptoms, Viral load reduces day by day and one may clear virus as early as 4.3 days¹. As viral load reduces during recovery/resolution, the result of repeat testing, even within hours or day/s, can yield different results.
 - b. The new sample may have low viral load due to varied shedding of the virus.
 - c. Inherent variability due to improper sample collection and inadequate storage while due care is taken at Metropolis.
- 5) 80% of patients with "Detected" result may be asymptomatic
- 6) A detected result does not distinguish between a viable/replicating organism and a non-viable organism

B. For result as "NOT DETECTED":

- 1) "Not Detected" result indicates absence of SARS-CoV-2 in the given specimen. However, it does not rule out the infection completely and should not be used as the sole basis for making decisions related to treatment and other patient management decisions.
- 2) "Not detected" result may be seen due to -
 - a. RT PCR done on Nasopharyngeal swab having 44% false negativity.
 - b. Test done too early or too late where the virus load is below detection limit.
 - c. Improperly collected and stored specimen.
 - d. Viral mutations
- 3) If a subsequent test is tested positive (detected), it may indicate an infection acquired subsequently or increase in viral load to detectable level after the first test.

Disclaimers:

1. RNA viruses like SARS-CoV-2 (COVID 19) have a lot of genetic variability and it's possible that certain virus detection kits test cannot detect some strains of the viruses. Although efforts were made by manufacturers of the diagnostic kits to design the test assays that target the parts of viral genome which are shared by all the different circulating viral strains, there still might be some mismatch between the primers and the probes used in the test and the target regions within the viruses.
2. Sensitivity of this test results depends upon the quality of the sample submitted for testing, stage of infection, type of the specimen collected for testing, medical history and clinical presentation.
3. All approved kits being used also may have different positive and negative predictive values leading to mismatch of results.
4. A careful consideration to combination of epidemiological factors, stage of infection, clinical history, examination, other relevant investigation findings and treatment history should be done when interpreting test results.
5. Current knowledge about novel coronaviruses is evolving and more studies may be required for further evaluation and review of facts indicated in this report.



Demonstratie

kennisgeving ingediend voor een betoging/demonstratie op 1 april 2021.

Gegevens demonstratie volgens kennisgevingsformulier

Doel manifestatie: Stop de Pedocratie.

Datum: 1 april 2021 van 13:12u tot 16:30u.

Aantal te verwachten deelnemers: 500.

Middelen: spandoeken, fluitjes, megafoon, geluidsboxen.

Route: geen.

Verzamelpaats: Van Heekplein.

Door u genomen maatregelen om een ordelijk verloop van de manifestatie te bevorderen:

Uitkijken voor pedofiele en corrupte bestuurders en handhavers.

In deze brief informeer ik u over mijn besluit tot het verbieden van deze betoging.

Contacten naar aanleiding van de kennisgeving

Naar aanleiding van uw melding bent u per mail van 29 maart 2021 verzocht om vóór 30 maart 2021 12:00 uur aanvullende gegevens aan te reiken en om aan te geven of u met voorgestelde randvoorwaarden kunt instemmen. Van u is hierop geen reactie ontvangen.

Toetsingskader voor manifestaties

De regels en het toetsingskader voor betogingen zijn neergelegd in de Wom. Op grond van artikel 4 lid 1 van de Wom stelt de gemeenteraad bij verordening regels vast met betrekking tot de gevallen waarin voor vergaderingen en betogingen op openbare plaatsen een voorafgaande kennisgeving vereist is. In artikel 2:3 Algemene plaatselijke verordening gemeente Enschede 2009 (APV) is een kennisgevingsplicht opgenomen. Tenminste 48 uur voordat een betoging wordt gehouden moet daarvan schriftelijk kennis worden gegeven aan de burgemeester.

Op grond van artikel 5 lid 1 Wom kunnen aan een betoging voorschriften en beperkingen worden gesteld of kan een betoging worden verboden. Dit kan ter bescherming van de

gezondheid, in het belang van het verkeer en ter bestrijding of voorkoming van wanordelijkheden (artikel 2 Wom).

Besluit

Ter bescherming van de gezondheid en ter bestrijding en voorkoming van wanordelijkheden heb ik besloten om op grond van artikel 5 lid 1 Wom de door u gemelde demonstratie te verbieden.

Het houden van of deelnemen aan een betoging waarvoor een verbod is gegeven is strafbaar gesteld in artikel 11 lid 1 aanhef en sub a Wom. Op de naleving van het verbod wordt toegezien door de politie en gemeentelijke toezichthouders. Tijdens een demonstratie kunnen aanwijzingen worden gegeven, die degenen die de demonstratie houden en daaraan deelnemen in acht moeten nemen (art. 6 Wom), of kan de opdracht worden gegeven de demonstratie terstond te beëindigen en uiteen te gaan (art. 7 Wom).

Motivering van het besluit

1. Het belang van de gezondheid is één van de belangen waaraan een demonstratie getoetst wordt. In dit kader is het volgende van belang. Ter bestrijding van het corona-virus gelden op dit moment specifieke en verstrekkende overheidsmaatregelen, zoals een (gedeeltelijke) lockdown, een verplichte afstand tussen personen van 1,5 meter en een avondklok. Maatregelen zoals de verplichte afstand van 1,5 meter en de avondklok gelden ook voor deelnemers aan demonstraties. In een brief van 2 juni 2020 van de minister van VWS wordt benoemd dat het van belang is om de gezondheidsrisico's nadrukkelijk te betrekken bij de afweging onder welke voorwaarden een demonstratie of manifestatie doorgang kan vinden, met aandacht voor maatregelen om de veilige afstand tussen deelnemers aan demonstraties te garanderen.

2. Het landelijk Veiligheidsberaad heeft op 25 januari 2021 geconstateerd dat grote demonstraties in de huidige fase van de COVID-pandemie risico's voor de volksgezondheid met zich meebrengen en dat de naleving van de maatregelen in grote groepen lastig is, ook omdat optreden kan leiden tot gezondheidsrisico's, escalatie en wanordelijkheden. Grote demonstraties in de huidige fase van de Covid-pandemie als (te) risicovol gezien.

3. Gezien het voorgaande is het wenselijk om overleg te voeren over een goed verloop van de demonstratie en over daarvoor te nemen maatregelen. Daarom hebben wij u per mail verzocht om nadere gegevens en om instemming met een aantal randvoorwaarden vanuit het belang van de gezondheid. U hebt hier niet op gereageerd. Het is dan ook niet mogelijk gebleken om met u afspraken te maken over het maximaal aantal deelnemers, de maatregelen bij overschrijding daarvan, het zorg dragen voor maatregelen die de afstand van 1,5 meter tussen deelnemers kunnen borgen, de exacte locatie van de demonstratie/de deelnemers, de aanwezigheid van stewards/toezichthouders en de aanwezigheid van eventuele sprekers. Op uw kennisgeving is bij "Door u aangenomen maatregelen om een ordelijk verloop van de

**Aan al die mensen die
balen dat ze niet het
park in kunnen: Waar
dacht je dat wij
Wappies al maanden
voor demonstrieren?**

Vrijheid!





Politie Basisteam Zuiderpark



11 u. · 🌐

Inzet robothond

Vanaf morgen hebben wij van bureau Zuiderpark de beschikking over een robothond. De hond is voorzien van een camera en microfoon en is geprogrammeerd met diverse technieken. In eerste instantie zal de hond worden ingezet voor meldingen zoals geluidsoverlast en overlast jeugd. Later zal deze hond ook worden ingezet bij andere meldingen, zoals een woninginbraak.

Zodra het weer mogelijk is zullen wij van politie Zuiderpark een dag organiseren waarbij kinderen met de hond op de foto kunnen en de hond geaaid kan worden. ^RM



Aprilgrap in Brussel loopt uit de hand: waterkanon ingezet na stormloop op nepfestival

VIDEO Het verzonnen festival 'La Boum' - een festival met acht podia, honderd dj's en nul coronaregels in het Brusselse Ter Kamerenbos - is compleet uit de hand gelopen. Maar liefst 5000 mensen zakten af naar het bos uit protest tegen de coronamaatregelen. Het bleek een 1 aprilgrap te zijn. De politie werd bekogeld en zette een waterkanon in. Een agent raakte gewond.

Stephanie Romans 1 apr. 2021



Rond 16.15 uur arriveerde de politie in het Ter Kamerenbos in Brussel. Iedereen die op het grasveld aanwezig was, begon te joelen, waarna het feest helemaal losbarstte.



vaccins

Media Society Law Scotland Wales Northern Ireland

Should Australians be worried about two countries putting AstraZeneca vaccine rollout on ice?

Canada and Germany halt jabs for some age groups over blood clot fears but Australian authorities say it is safe and effective for over 18s

- [Queensland Covid hotspots](#) ● [NSW Covid hotspots](#)
- [Australia's vaccine tracker: how is the rollout progressing?](#)
- [NSW and Queensland premiers hit back after Morrison government blames states for slow Covid vaccine rollout](#)



in zwangere...

Professor neemt ontslag uit het Israëlische COVID-vaccincom vanwege het besluit om zwangere vrouwen te vaccineren

■ Categorieën ■ Nieuws ■ Overig ■ Vaccinaties by Redactie - Mrt 22, 2021

🗨 0 🌐





Von der Leyen. beeld EPA, Aris Oikonomou



BUITENLAND

Het Europees Parlement gaat een versnelde procedure toepassen voor het certificaat dat vrij reizen in de EU deze zomer mogelijk moet maken. Met 468 stemmen voor, 203 tegen en 16 onthoudingen stemde het parlement voor de urgentieprocedure.

Guidance produced from the Expert Haematology Panel (EHP) focussed on syndrome of Thrombosis and Thrombocytopenia occurring after coronavirus Vaccination



02 April 2021

An expert team of our peers have recently been involved in diagnosing and managing a rare syndrome of thrombosis associated with low platelets which have been reported in a few cases. At the moment, any causal association with vaccination has not been established. However, if you identify patients with this syndrome in proximity to COVID-19 vaccination, it is very important that you complete the online yellow card - this will trigger a request from MRCOG for further details.

2.3. Non-clinical aspects

2.3.1. Introduction

The proposed candidate vaccine is an Ad26 vector with deletions in the early region (E1) of the Ad26 genome, rendering it replication incompetent. The Ad26.COVS vector contains a transgene in the Δ E1A/E1B region which encodes a modified full-length SARS-CoV-2 spike (S) protein with stabilizing modifications, i.e. 2 amino acid changes in the S1/S2 junction that knock out the furin cleavage site, and 2 proline substitutions in the hinge region known to stabilise the prefusion conformation. The wild-type full-length S gene information was obtained from a [SARS-CoV-2 clinical isolate \(Wuhan, 2019, whole genome sequence NC_045512\)](#).

A similar Adenovirus type 26 (Ad26) vector encoding the glycoprotein (GP) of the Ebola virus Zaire (ZEBOV) Mayinga strain has been approved in Europe through Centralised Procedure (Zabdeno, INN: Ebola vaccine rDNA, replication-incompetent; Procedure No. EMEA/H/C/005337/0000). The current application concerns a single dose regimen.

2.3.2. Pharmacology

Primary pharmacodynamic studies

The non-clinical pharmacology of the Ad26.COVS candidate was evaluated in mice, rabbits, Syrian hamsters, and non-human primates (NHP) (rhesus monkey). Before selection of Ad26.COVS, different vaccine constructs with design elements previously shown to be successful for other

Genotoxicity and carcinogenicity

No genotoxicity and carcinogenicity studies were carried out, in line with relevant guidelines. Studies evaluating genotoxicity and carcinogenicity are normally not required for viral vaccines. Since no adjuvants or novel excipients are used in this product, absence of those studies is considered acceptable.

As regard Ad26 vector and its integration ability in nature, wild type adenoviruses do not integrate their genomes into the host cell chromosomes. With a few exceptions they replicate as linear, extra-chromosomal DNA (episomic) elements in the nucleus. The guideline on non-clinical testing for inadvertent germline transmission of gene transfer vectors EMEA/273974/2005 indicates that adenoviruses have traditionally been regarded as non-integrating.

Reproduction Toxicity

A GLP-compliant EF-PPND toxicity study (study TOX14389) was conducted in female NZW rabbits that received Ad26.COVS intramuscularly on Day 1 (i.e., 7 days prior to mating), followed by two vaccinations during the gestation period (i.e. GD 6, and GD 20). The design of this study was discussed with GMP and considered appropriate.

CLOT FEARS Another 25 cases of blood clots reported in UK after AstraZeneca vaccine – but regulators say it's still safe

Alex Winter

2 Apr 2021, 1:25 | Updated: 2 Apr 2021, 8:12





Vijf trombosemeldingen na 400.000 AstraZeneca-prikken, één sterfgeval

2 april 2021 12:52 | Laatste update: 15 minuten geleden

In Nederland zijn na ruim 400.000 toegediende doses van het AstraZeneca-coronavaccin bij vijf personen trombose en een lager aantal bloedplaatjes waargenomen, meldt bijwerkingencentrum Lareb vrijdag. Eén vrouw overleed nadat een bloedprop was ontstaan bij de longen, waarna een longembolie haar fataal werd.

pulmonary embolism to hypercoagulability due to medroxyprogesterone acetate birth control. The event was not considered related to the study product by the investigator or the Sponsor. The last date of medroxyprogesterone acetate is not recorded.

- A 52-year-old male with obesity (body mass index: 32.4 kg/m²) experienced a deep vein thrombosis (DVT) on Day 27 following vaccination. The participant experienced calf pain following physical activity on Day 13. An ultrasound on Day 27 demonstrated a DVT in a vein of the left calf. The event was considered non-serious by the investigator and related to the study product. The Sponsor considered the event not related to the study product.
- A 63-year-old male with type 2 diabetes, hypertension and osteoarthritis experienced a DVT on Day 23 following vaccination. The event was considered non-serious and not related to the study product by the investigator.
- A 49-year-old female with no past medical history and medication use including medroxyprogesterone experienced hemiparesis on Day 28 following vaccination. The event was considered serious by the investigator. No laboratory or imaging results were reported. The event was unresolved and ongoing on Day 51. The event was not considered related to the study product by the investigator or the Sponsor.

Assessment of the cases above is confounded by the presence of risk factors in the individual participants. Nevertheless, given the numerical imbalance between vaccine and placebo recipients and temporal relationship, vaccine cannot be excluded as a contributing factor. As such, data at this time are insufficient to determine if there a causal relationship between the vaccine and thromboembolic events. FDA will recommend surveillance for further evaluation of thromboembolic events with deployment of the vaccine into larger populations.

The SMQ for "convulsions" in the FAS demonstrated a numerical imbalance, with single events in 4 vaccine recipients and 1 event in a placebo recipient. All of the convulsion events reported by the vaccine recipients occurred within 28 days of vaccination. Two events in the vaccine groups were considered serious. Of the two serious events, one event was discussed above and occurred secondary to a cerebral hemorrhage in a participant with a transverse sinus thrombosis. The other serious event and one of the non-serious events occurred in participants with a history of seizures. FDA's assessment is that these events are unlikely related to the study vaccine.

The SMQ for "hearing and vestibular disorders" included the PT "tinnitus" for which was a

A subset of participants (N=6,736) was followed for solicited reactions within 7 days following vaccination and unsolicited reactions within 28 days following vaccination. The most common solicited adverse reactions associated with Ad26.COVID.S were injection site pain (48.6%), headache (38.9%), fatigue (38.2%), and myalgia (33.2%); these were predominately mild and moderate, with 0.7% and 1.8% of local and systemic solicited adverse reactions, respectively, reported as grade 3. Reports of solicited reactions were less common among participants ≥ 60 years of age. Reactogenicity to Ad26.COVID.S in adults ≥ 18 years of age was demonstrated to be transient, and most solicited adverse events (AEs) generally resolved in 1 to 2 days post-vaccination. There were no meaningful imbalances between vaccine and placebo recipients in unsolicited adverse events reported during the 28 days following vaccination.

Among all adverse events collected through the January 22, 2021 data cutoff, a numerical imbalance was seen in non-serious urticaria events reported in the vaccine group (n=5) compared to placebo group (n=1) within 7 days following vaccination which is possibly related to the vaccine. Numerical imbalances were observed between vaccine and placebo recipients for **thromboembolic events (15 versus 10)** and **tinnitus (6 versus 0)**. Data at this time are insufficient to determine a causal relationship between these events and the vaccine. There were no other notable patterns or numerical imbalances in the available data as of the cutoff date between treatment groups for specific categories of adverse events that would suggest a causal relationship to Ad26.COVID.S.

Non-fatal serious adverse events, excluding those attributed to COVID-19, were infrequent and balanced between study groups with respect to rates and types of events (0.4% in both groups). One serious event of a hypersensitivity reaction, not classified as anaphylaxis, beginning two days following vaccination was likely related to receipt of the vaccine.

There was more frequent, generally mild to moderate reactogenicity in participants 18 to 59 years of age compared to older participants. There were no specific safety concerns identified in subgroup analyses by age, race, ethnicity, medical comorbidities, or prior SARS-CoV-2 infection. Occurrence of solicited, unsolicited, and serious adverse events in these subgroups

The protocol-specified “final analysis” will be performed when the last participant completes the visit 12 months post-vaccination or discontinues earlier. The end-of-study analysis will be performed when all participants have completed the visit 24 months post-vaccination or discontinued earlier. The expected duration of study participation is approximately 25 months.

Case Definitions

The case definition for moderate COVID-19 was a SARS-CoV-2 positive RT-PCR or molecular test result from any available respiratory tract sample (e.g., nasal, throat, sputum, saliva) or other sample, **and** at any time during the course of observation:

Any 1 of the following new or worsening signs or symptoms:

- Respiratory rate ≥ 20 breaths/minute
- Abnormal saturation of oxygen (SpO_2) but still $>93\%$ on room air at sea level
- Clinical or radiologic evidence of pneumonia
- Radiologic evidence of deep vein thrombosis
- Shortness of breath or difficulty breathing

OR

Any 2 of the following new or worsening signs or symptoms:

- Fever ($\geq 38.0^\circ C$ or $\geq 100.4^\circ F$)
- Heart rate ≥ 90 beats/minute
- Shaking chills or rigors
- Sore throat
- Cough
- Malaise as evidenced by loss of appetite, fatigue, physical weakness, and/or feeling unwell
- Headache
- Muscle pain (myalgia)
- Gastrointestinal symptoms (diarrhea, vomiting, nausea, abdominal pain)
- New or changing olfactory or taste disorders
- Red or bruised looking feet or toes

The case definition for severe/critical COVID-19 was a RT-PCR or molecular test result from samples described above **and** any one of the following at any time during the course of observation:

- Clinical signs at rest indicative of severe systemic illness (respiratory rate ≥ 30 breaths/minute, heart rate ≥ 125 beats/minute, oxygen saturation (SpO_2) $\leq 93\%$ on room air at sea level, or partial pressure of oxygen/fraction of inspired oxygen (PaO_2/FiO_2) < 300 mmHg)
- Respiratory failure (defined as needing high-flow oxygen, non-invasive ventilation, mechanical ventilation, or extracorporeal membrane oxygenation [ECMO])
- Evidence of shock (defined as systolic blood pressure < 90 mmHg, diastolic blood



Coronavirus • Impfung • Medizin

Impfkommission empfiehlt Impfstoff von AstraZeneca **nur für unter 65-Jährige**

- Die Ständige Impfkommission hat einen Entwurf für eine Empfehlung des AstraZeneca-Impfstoffs abgegeben.
- Das teilte das Bundesgesundheitsministerium mit.

28.01.2021, 15:50 Uhr @argonerd



Empfehlung der STIKO

AstraZeneca-Vakzin **auch für über 65-Jährige**

Stand: 04.03.2021 13:46 Uhr

Die Ständige Impfkommission empfiehlt den AstraZeneca-Impfstoff auch für Menschen ab 65 Jahren. Gesundheitsminister Spahn erklärte, das sei eine gute Nachricht für alle Älteren, die auf eine Impfung warten. Sie könnten nun schneller geimpft werden.



Covid-19

Stiko empfiehlt AstraZeneca **nur noch für über 60-Jährige**

Erst hatten Berlin und München vorsichtshalber die Impfungen mit AstraZeneca bei unter 60-Jährigen ausgesetzt. Nun will die Ständige Impfkommission ihre Altersempfehlungen für das Präparat voraussichtlich ändern.

30.03.2021, 16:27 Uhr

Das ist sehr interessant. Danke [Jens Ahrends](#)



Jens Ahrends, MdL

4 Std. •

§ 222 StGB
Fahrlässige Tötung

„Wer durch Fahrlässigkeit den Tod eines Menschen verursacht, wird mit Freiheitsstrafe bis zu fünf Jahren oder mit Geldstrafe bestraft.“

Hat Frau Merkel gewusst, dass es zu Todesfällen kommen kann?



BILD

Corona-Impfstoff: Kanzlerin Merkel wusste früher von AstraZeneca-Problem

Voortgang vaccinatiecampagne COVID-19



Vanaf volgende week worden mensen die niet mobiel genoeg zijn om naar een vaccinatie locatie te komen thuis gevaccineerd door de huisarts met het AstraZeneca-vaccin. Het gaat hierbij om ouderen en mensen uit de medisch hoog-risicogroep met een neurologische aandoening bij wie de ademhaling gecompromitteerd is. De vaccins worden gefaseerd geleverd. Huisartsen in de provincie Drenthe zullen als eersten starten, gevolgd door huisartsen in Noord-Holland, Overijssel, Groningen en Friesland.

Trouw

17:28

Nederland stopt tijdelijk met AstraZeneca voor mensen onder de 60

Nederland stopt per direct met de vaccinatie met AstraZeneca van mensen onder de 60 jaar. Het gaat om een tijdelijke stop die vooralsnog duurt tot en met 7 april.

Het ministerie van Volksgezondheid meldt dat vrijdag na overleg met het RIVM, het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen en de Gezondheidsraad.

[Directe aanleiding voor de maatregel zijn vijf meldingen in Nederland van ernstige bijwerkingen bij vrouwen tussen de 25 en 65 jaar.](#) Het gaat om "uitgebreide trombose in combinatie met een laag aantal bloedplaatjes". Soortgelijke meldingen kwamen ook eerder uit andere EU-landen.

De GGD'en schrappen ongeveer 10.000 afspraken voor vaccinaties met AstraZeneca van mensen die jonger dan 60 jaar zijn, dus mensen die in of na 1961 geboren zijn. Dat geldt per direct en in elk geval tot en met komende woensdag, 7 april. Ook de mensen uit die groep die nu in de rij staan te wachten bij een vaccinatielocatie kunnen niet meer geprikt worden.

Kabinet wil advies over gebruik AstraZeneca bij 65-plussers



ANP

Het kabinet heeft de Gezondheidsraad gevraagd te onderzoeken of het vaccin van AstraZeneca ook kan worden gebruikt voor mensen van 65 jaar en ouder.



BREAKING NEWS | [LIVE: Murder trial of Derek Chauvin, the former Minneapolis officer who held knee on George Floyd's neck](#)

Dozens of Washingtonians test positive for COVID-19 after full vaccination, DOH says





Hallo Virus Truth,

Ons team heeft je content beoordeeld en is van mening dat deze YouTube's **beleid tegen misleidende medische informatie** schendt. We hebben de volgende content van YouTube verwijderd:

Video: Professor Sukharit Bhakdi interview by Willem Engel about EMA Letter No.4





Pregnant woman touching abdomen

| Miskramen schieten met 366% omhoog in zes weken als gevolg van Covid-vaccins





News & Information / In the News

In a Twist, Scientists Find Cancer Drivers Hiding in RNA, Not DNA



Share





Print

By Matthew Tontonoz, Monday, August 27, 2018



Comment | Published: 05 January 2021

Endemic SARS-CoV-2 will maintain post-pandemic immunity

Marc Veldhoen  & J. Pedro Simas 

Nature Reviews Immunology **21**, 131–132(2021) | [Cite this article](#)

27k Accesses | **1** Citations | **455** Altmetric | [Metrics](#)

COVID-19 vaccinations have started. They will stop the pandemic. Citing recent data that are in line with immunological knowledge and predictions, combined with insights of common cold coronaviruses, we here set out the case that the maintenance of population immunity will not depend on continued vaccinations but on the endemic presence of SARS-CoV-2.

With highly effective vaccines for COVID-19 approved, a critical question for informing health policy in a post-pandemic world is the maintenance of immunity against SARS-CoV-2. One year into the pandemic, a picture has emerged that immune responses generated against SARS-CoV-2 are, on average, in line with immunological predictions for this type of infection. Recent studies show that antibodies to SARS-CoV-2, including neutralizing ones, persist in the serum for at least 6–7 months following infection in 90% of subjects tested^{1,2,3,4,5}. Antibody kinetics are typical of those seen in many other infections. Levels peak 3 weeks post-symptoms with a subsequent contraction and plateau phase. Predicted from the presence of good quality antibodies, T cell responses are mounted as expected. T cells are crucial for orchestrating other components of the immune response, including B cell antibody maturation and production and the formation of long-lived memory cells^{6,7}.

economie

 Net binnen Algemeen **Economie** Sport Tech Media en Cultuur Achterkla



CPB-topman vindt dat steunmaatregelen zo snel mogelijk moeten stoppen

01 april 2021 09:47
Laatste update: een uur geleden

523 NUjj-reacties     

Pieter Hasekamp, de baas van het Centraal Planbureau (CPB), vindt het vanuit economisch en budgettair perspectief geen goed idee om het huidige steunbeleid voor de coronacrisis na 1 juli te verlengen. Hij wil dat de maatregelen zo snel mogelijk stoppen en dat het herstelbeleid van start gaat. Het gebeurt niet zo vaak dat de baas van een overheidsorganisatie zich uitsprekt over het kabinetsbeleid.

Hasekamp komt met zijn [analyse](#) een dag nadat het CPB [vooruitzichten](#) voor de Nederlandse economie bekendmaakte. Uit de ramingen blijkt dat de economie in ons land dit jaar met 2 procent zal groeien en in 2022 met 3,5 procent.

Hij wijst erop dat de economie alleen maar zo sterk kan groeien als de



▲ Winkelcentrum Etten-Leur is verkocht. Per 31 maart is de nieuwe eigenaar Winkelcentrum Etten-Leur BV. © Pix4Profs/Marcel Otterspeer

Winkelcentrum Etten-Leur verkocht, plannen of gevolgen voor huurders nog onbekend

ETTEN-LEUR - Winkelcentrum Etten-Leur is overgegaan in nieuwe handen. Wereldhave heeft het complex verkocht aan Unifore Real Estate.

Hélène Schenk 01-04-21, 13:14 Laatste update: 01-04-21, 14:14 Bron: BNDeStem



Hoewel de gemeente geen partij is in de overname wil wethouder Frank Vrolijk graag kennismaken met de nieuwe eigenaar, 'omdat het winkelhart een belangrijk onderdeel is van onze gemeente.'

PURE
LEAF.

iced tea made with
REAL BREWED TEA

TERRAS OPEN

WANT WE

HERINNEREN

DE REGELS

NIET

MEER

Mondkapje?



- ACP journal:** werking NEGATIEF
- NCIB papers:** werking NIET aangetoond
- RIVM:** werking MINIMAAL
- Jaap van Dissel:** NIET aantoonbaar verschil
- TU Delft:** werkt NIET
- BnnVara prog. KASSA:** SCHIJNVEILIGHEID
- Immunologen:** SCHADELIJK voor immuunsysteem
- HP De Tijd:** NEGATIEF effect op de gezondheid
- RTL Nieuws:** RISICO op bestmetting GROTER
- Div. onderzoeken:** NEGATIEF voor de gebruikers
- Op de verpakking:** NIET GESCHIKT voor virussen
- Uw Rijksoverheid:** **MONDKAPJE VERPLICHT!**

#TheGreatReset → Ga op onderzoek!

Plus Interview

Hoogleraar Barbara Oomen: ‘Corona-aanpak duidt op rot in rechtsstaat’

Al ruim een jaar leggen grondrechten het af tegen de noodzaak de coronacrisis te bestrijden. Het gemak waarmee dat gebeurt, ondermijnt de rechtsstaat, waarschuwt hoogleraar mensenrechten Barbara Oomen.

Bas Soetenhorst 1 april 2021, 7:00



Mis het niet...



renatedeelt

OUDERRAAD

VANAVOND OM
20:30

PRESENTATIE:
FIONA ZWART



FRANK STADERMANN
JURIST



MAARTJE VAN DEN BERG
KINDER THERAPEUT



ED KORTEKAAS
WIJ DE OUDERS

KIJK OP 'WIJ DE OUDERS' YOUTUBE EN FACEBOOK

renatedeelt Vanavond om
20:30uur presenteert Fion...meer