



11 juni 2021 15:20 | Laatste update: 36 seconden geleden

Vanaf 30 juni mogen evenementen met 100 procent capaciteit plaatsvinden heeft staatssecretaris Mona Keijzer (Economische Zaken en Klimaat) bekendgemaakt.

Vrijdag
11 juni 2021

Cloudy 22°C 0 km/h

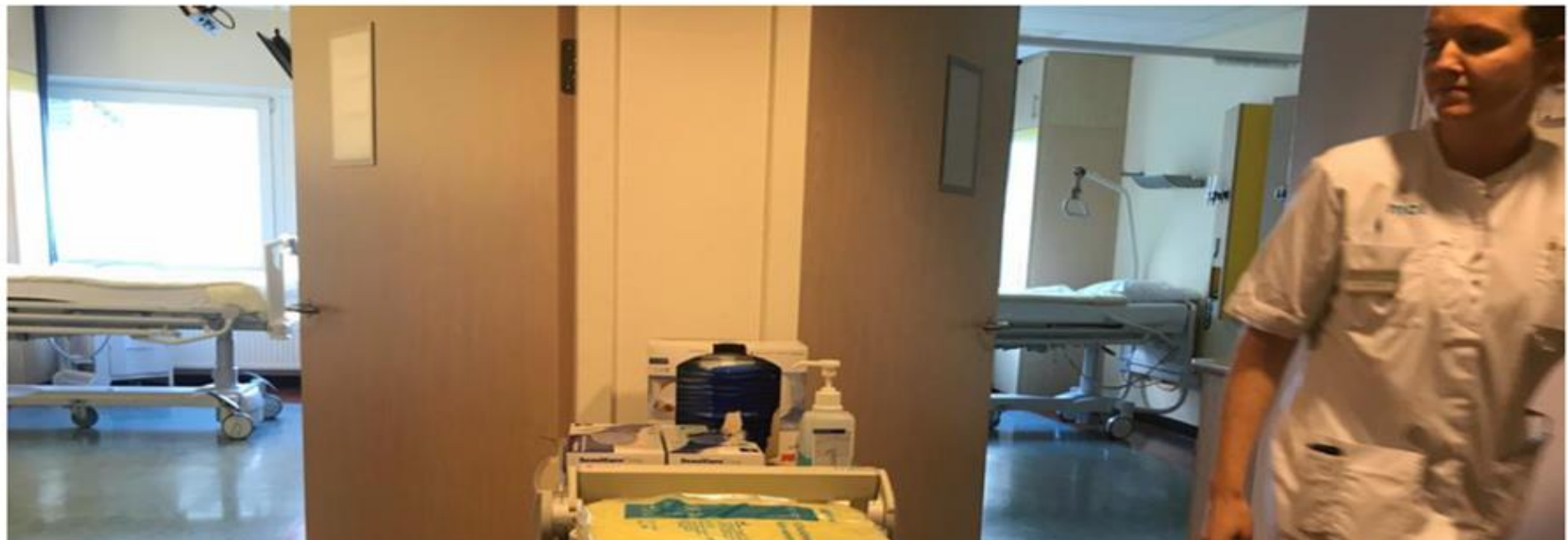
LEEUWARDER COURANT 

Voorpagina Net binnen Mijn nieuws Coronavirus Friesland **Sportzomer** Cultuur & media Economie O

Medisch Centrum Leeuwarden sluit vrijdag corona-afdeling

Goos Bies · Gisteren, 17:20 · Friesland

Deel dit artikel



rectificatie

[HOME](#)[OVER POWNED](#)[PROGRAMMA'S](#)[PERS](#)[TIP DE REDACTIE](#)[ACCOUNT](#)

Laatste nieuws

Rectificatie.

Redactie

02 juni 2021 - 10:37

Deel!



Naar aanleiding van de uitspraak in Kort Geding tussen de Stichting Virus Waarheid en ING heeft onze redactie geschreven dat Willem Engel een klein crimineltje blijkt te zijn doordat hij €50.000 aan donaties heeft gegapt. Onze redactie heeft daaraan toegevoegd dat dit door ING werd beweerd. Gebleken is dat ING een dergelijk standpunt niet heeft ingenomen. Tevens is gebleken dat er geen donaties zijn gestolen maar dat er een kortlopende leningsovereenkomst is gesloten tussen Engel en de Stichting welke lening ook weer is terugbetaald. Dit feitencomplex biedt geen aanleiding om Engel te kunnen kwalificeren als crimineel.



Reaguren 1

BNN-VARA

inmiddels terug is of terug komt. Dat spreekt voor zich. Natuurlijk betaalt hij het geld terug, het is immers niet van hem. Zou hij dat niet doen, dan zou sprake zijn van verduistering of diefstal, en dat wordt door ons gesteld noch gesuggereerd.

Wij betwisten ook werkelijk dat de termen sekteleider en corona-ontkenners onrechtmatig zouden zijn. Joop is een opiniërende nieuwssite die zich mede laat voeden door het publieke debat. De heer Engel zoekt zelf voortdurend de publiciteit met allerlei omstreden uitslatingen. Uit dien hoofde moet hij zich iets meer laten welgevallen dan een willekeurige Nederlander. Veel van zijn aanhangers betwisten en negeren iedere coronamaatregel, en wel degelijk wordt de ernst van corona door velen van hen ontkend. Ik hoef daar verder niet over uit te weiden.

Kortom, onze publicatie op Joop waartegen u bezwaar maakt is juist en niet onzorgvuldig of onrechtmatig jegens uw client. Niettemin heeft de redactie besloten om, geheel onverplicht, de publicatie met een regel aan te vullen en te vermelden dat er volgens uw cliënt sprake is van een lening die inmiddels is terugbetaald.

Ik vertrouw erop dat daarmee voor de heer Engel de kou uit de lucht is.

Vriendelijke groet.

Fauci

As [The Defender](#) reported last week, Andersen's paper played a key role in shaping the mainstream media narrative that COVID evolved naturally, and also in making certain anyone who suggested the virus might have originated in a lab was branded a conspiracy theorist.

According to [Gateway Pundit](#), Andersen's paper helped protect Fauci, the [National Institutes of Health](#) (NIH) and [National Institute of Allergy and Infectious Diseases](#), which is directed by Fauci, from "potential probes" into those agencies' funding of controversial [gain-of-function](#) virus research.

Five months after the paper was published, Andersen [received \\$1.88 million](#) from the NIH to [fund](#) Centers for Research in Emerging Infectious Diseases, a global [network](#) of emerging infectious disease research that studies pathogen transmission, immune system responses and pathogen/host surveillance.

Peter Daszak of [EcoHealth Alliance](#) received \$1.54 million in gain-of-function research funding. Daszak is a virus hunter and mastermind behind a "[bullying](#)" letter signed by 27 scientists attacking anyone who challenged the narrative, established by Andersen's paper, that COVID originated in nature.

2. Fauci tells U.S. Department of Health and Human Services secretary masks are only for the sick — but tells public something else

According to the BuzzFeed emails, in February 2020, Fauci did not believe paper masks — the kind sold at drugstores and [worn by millions](#) — protected healthy people from catching COVID. Instead, Fauci told [Sylvia Burwell](#), former U.S. Department of Health and Human Services secretary:

"Masks are really for infected people to protect them from spreading infection to people who are not infected rather than protecting [uninfected](#) people from acquiring infection. The typical mask you buy in the drug store is not really effective in keeping out virus, which is small enough to pass through the material."

3. Fauci admits people who have had COVID have 'substantial immunity'

When oncologist [Dr. Zeke Emanuel](#), former [health advisor](#) to then-President Barack Obama and a former member of Bill Clinton's Health Care Task Force, [asked Fauci](#) via email if people who have recovered from COVID are immune to getting the virus again, Fauci [replied](#):

"No evidence in this regard, but you would assume that there would be substantial immunity post infection."

If people who have recovered from COVID have natural immunity to the virus, that would mean they don't need to be vaccinated for it. Yet Fauci [told Americans](#) something very different when he said people who have had COVID still need to get the vaccine.

Fauci [said](#) people who have had COVID should get at least one dose of the vaccine. He also said people who have already had COVID [should](#) get one dose of the vaccine because they may have more protection from "highly contagious variants."

From: Fauci, Anthony (NIH/NIAID) [E]
Sent: Sat, 1 Feb 2020 18:34:43 +0000
To: Tabak, Lawrence (NIH/OD) [E]
Subject: FW: Teleconference
Attachments: Coronavirus sequence comparison[1].pdf

FYI

From: Jeremy Farrar (b) (6)>
Sent: Saturday, February 1, 2020 1:13 PM
To: Fauci, Anthony (NIH/NIAID) [E] (b) (6); Patrick Vallance (b) (6)
Cc: Drosten, Christian (b) (6); Marion Koopmans (b) (6); R.A.M. Fouchier (b) (6); Edward Holmes (b) (6); Andrew Rambaut (b) (6)
Kristian G. Andersen (b) (6); Paul Schreier (b) (6); Ferguson, Mike (b) (6); Collins, Francis (NIH/OD) [E] (b) (6)
Subject: Re: Teleconference

Kristen and Eddie have shared this and will talk through it on the call. Thank you.

Hope it will help frame the discussions.

From: Jeremy Farrar (b) (6)
Date: Saturday, 1 February 2020 at 15:34

1st February (2nd Feb for Eddie)

Information and discussion is shared in total confidence and not to be shared until agreement on next steps.

Can I suggest we shut down the call and then redial in?

Just for 5-10mins?

From: Marion Koopmans (b) (6)
Date: Saturday, 1 February 2020 at 19:43
To: Jeremy Farrar (b) (6)>
Cc: "Fauci, Anthony (NIH/NIAID) [E]" (b) (6)>, Patrick Vallance (b) (6) "Drosten, Christian" (b) (6)
(b) (6), Edward Holmes (b) (6),
(b) (6), "Kristian G. Andersen" (b) (6), Paul (b) (6)
Schreier (b) (6)
< (b) (6) Michael FMedSci (b) (6) Francis (b) (6)
Collins (b) (6)>
Subject: Re: Teleconference

(b) (5)

On 1 Feb 2020, at 19:12, Jeremy Farrar (b) (6)> wrote:

Kristen and Eddie have shared this and will talk through it on the call. Thank you.

Hope it will help frame the discussions.

From: Jeremy Farrar (b) (6)>
Date: Saturday, 1 February 2020 at 15:34

Ron

Ron's notes:

(b) (5)

Patents | Published: 10 March 2021

PATENTS

European Patent Office grants controversial patent protecting virus: lessons from the Middle East respiratory syndrome coronavirus outbreak

Carsten D. Richter 

Nature Biotechnology 39, 287–290 (2021) | Cite this article

2513 Accesses | 12 Altmetric | Metrics

The scope of patents covering SARS-CoV-2 and diagnostics, vaccines and treatments related to the virus remains unclear, but the pandemic may have created a permanent demand for SARS-CoV-2-related products and spark long-term interest in relevant intellectual property rights.

In June 2012, a novel coronavirus first identified in a patient in Jeddah, Saudi Arabia, led to the outbreak of Middle East respiratory syndrome (MERS). The MERS coronavirus (MERS-CoV), like the virus causing severe acute respiratory syndrome (SARS), was considered a major public health threat, with almost 900 deaths in 27 countries to date¹. A debate about the commercial rights associated with the virus was triggered after Erasmus University Medical Center (Erasmus MC), one of the largest university medical centers in Europe, filed a patent application and provided samples of the virus to other labs only through a material transfer agreement (MTA)², an agreement that governs what the recipient of a sample may

Biodiversity

Routine patenting

Patenting sounds like profiteering. But all labs that discover viruses routinely patent the sequences they work to uncover, and their prospective applications. Osterhaus says this is needed for the discovery to be used for public health.

“If we don’t patent it, no company will develop vaccines or diagnostic tests with it, because they won’t be able to acquire clear ownership,” he says. Commercial companies are the major source of tests and vaccines in most countries.

Alternatively, one company might acquire a patent on a viral discovery, then demand royalties to work on the virus, even if the company itself is not. Osterhaus says that is not what they are doing at Erasmus. “If any lab asks us for a sample, we send it to them free, if they have the containment to use it safely,” he says.

If the Saudis develop their own tests, says [Ron Fouchier](#), who identified MERS, they would not have to pay royalties to Rotterdam “unless they start selling it for lots of money to the rest of the world”.

Even then the Saudis may still be able to claim some rights over the virus, as the [1993 Biodiversity Convention](#) gives countries ownership of their genetic resources. It is not clear, however, to what extent that applies to pathogens.

The Saudis’ problems seem to stem from [how the virus was identified](#). “There was a lag of three months where we were not aware of the discovery of the virus,” Memish said in Geneva.

The virus was identified in June 2012, and announced in September, when technical details of the research had been double-checked as normal, says Osterhaus. With only one known infection, there seemed little need for more urgency.

Severe acute respiratory syndrome (sars) causing coronavirus

Abstract

The invention relates to the field of virology. The invention provides an isolated essentially mammalian positive-sense single stranded RNA virus (SARS) within the group of coronaviruses and components thereof. The effect of pegylated interferon-alpha on SARS infection has been analysed.

Classifications

● C07K14/005 Peptides having more than 20 amino acids; Gastrins; Somatostatins; Melanotropins; Derivatives thereof from viruses

VI
● C07K14/005 - Peptides having more than 20 amino acids; Gastrins; Somatostatins; Melanotropins; Derivatives thereof from viruses

New viral proteins or individual genes encoding said proteins, as well as new structural or functional aspects of known viral proteins or genes. Also fragments of said proteins or genes are covered.

Broader

C - CHEMISTRY; METALLURGY

C07 - ORGANIC CHEMISTRY

C07K - PEPTIDES

C07K14/00 - Peptides having more than 20 amino acids; Gastrins; Somatostatins; Melanotropins; Derivatives thereof

Narrower

C07K14/01 - DNA viruses

C07K14/08 - RNA viruses

Search Add to query from Cooperative Patent Classification

WO2004089983A2

WIPO (PCT)

Download PDF

Find Prior Art

Similar

Other languages: French

Inventor: Bartholomeus Leonardus Haagmans, Thijs Kuiken, Ronaldus Adrianus Maria Fouchier, Albertus Dominicus Marcellinus Erasmus Osterhaus

Worldwide applications

2004 • KR EP CA AU WO JP TW US

Application PCT/NL2004/000229 events ②

2003-04-08 • Priority to EP03076037

2003-04-08 • Priority to EP03076037.5

2003-04-14 • Priority to EP03076110

2003-04-14 • Priority to EP03076110.0

2003-07-18 • Priority to EP03077307.1

2003-07-18 • Priority to EP03077307

2004-04-08 • Application filed by Coronovative B.V.

2004-10-21 • Publication of WO2004089983A2

2005-01-20 • Publication of WO2004089983A3

Novel atypical pneumonia-causing virus

Abstract

The invention relates to the field of virology. The invention provides a new isolated essentially mammalian positive-sense single stranded RNA **virus** (EMCR-CoV) within the group of coronaviruses and components thereof.

Classifications

G01N15/1468 Electro-optical investigation, e.g. flow cytometers with spatial resolution of the texture or inner structure of the particle	
G01N15/1468 - Electro-optical investigation, e.g. flow cytometers with spatial resolution of the texture or inner structure of the particle	Broader
(no details available)	
G - PHYSICS G01 - MEASURING; TESTING G01N - INVESTIGATING OR ANALYSING MATERIALS BY DETERMINING THEIR CHEMICAL OR PHYSICAL PROPERTIES G01N15/00 - Investigating characteristics of particles; Investigating permeability, pore-volume, or surface-area of porous materials G01N15/10 - Investigating individual particles G01N15/14 - Electro-optical investigation, e.g. flow cytometers	

[Search](#) [Add to query](#) from Cooperative Patent Classification

WO2005049814A2

WIPO (PCT)

Download PDF

Find Prior Art

Similar

Other languages: French

Inventor: Jan Cornelis De Jong, Theodorus Marinus Bestebroer, James Henry Matthew Simon, Ronaldus Adrianus Maria Fouchier, Albertus Dominicus Marcellinus Erasmus Osterhaus

Worldwide applications

2003 • EP 2004 • EP JP KR [WO](#) [US](#) [EA](#)

Application PCT/NL2004/000805 events ②

2003-11-18 • Priority to EP03078613.1

2003-11-18 • Priority to EP03078613

2003-12-01 • Priority to EP03078772.5

2003-12-01 • Priority to EP03078772A

2004-11-18 • Application filed by Vironovative B.V.

2005-06-02 • Publication of WO2005049814A2

2006-08-17 • Publication of WO2005049814A3

Info: Patent citations (1), Non-patent citations (6), Cited by (9), Legal events, Similar documents, Priority and Related

NL2014148B1

Claims (6)

[Hide Dependent ^](#)

1. A method for preventing camelpox and MERS coronavirus infection in camelids, wherein said camelids are administered an immunogenic composition comprising the MVA virus as a vector comprising an immunogenic element of the MERS coronavirus.
2. The method of claim 1, wherein said camel-like is selected from the group consisting of camel, dromedary, lama, alpaca, vucuna, and guanaco.
3. The method of any one of the preceding claims, wherein the immunogenic element of the MERS coronavirus is the spike (S) protein.
4. A method for preventing the spread of the MERS coronavirus by performing a method according to any one of claims 1-3.
5. A method for reducing the risk of infection of people with MERS coronavirus by performing a method according to any of claims 1 to 3
6. Use of an MVA viral vector in which an immunogenic element of MERS coronavirus is built in to prevent both camel pox and MERS in camelids

voorkomt dat het virus nog kan infecteren en kan bovendien goed helpen bij de opsporing van het virus.”

Hoe vonden jullie dat?

“Zo'n vijftien jaar geleden startte ik een hobbyproject om te kijken of wij menselijke antilichamen (eiwitten aangemaakt als reactie op antigenen zoals virussen, red.) konden maken in muizen. Dat lukte en leidde uiteindelijk tot de oprichting van een Erasmus MC bedrijf: Harbour Antibodies BV. Inmiddels hebben we vestigingen in Shanghai, Boston en Rotterdam, waar de innovatietaak zit. Zij ontwikkelen voornamelijk antilichamen om tumoren te genezen.”

‘We proberen nu een farmaceut aan boord te krijgen – dat ziet er overigens goed uit – die het antilichaam op grote schaal kan produceren als medicijn’

“Samen met de afdeling Viroscience hierboven en de afdeling Virologie Diergeneeskunde van de Universiteit Utrecht kwamen we in een Europees project terecht: ZAPI (Zoonoses Anticipation and Preparedness Initiative, red.). Doel daarvan was antilichamen ontwikkelen tegen MERS, SARS en nog een coronavirus uit Hongkong (OC-43). In dat

Regulation [edit]

The CDC has regulated the laboratories which may possess, use, or transfer select agents within the United States under the SAP since 2001. The SAP was established to satisfy requirements of the USA PATRIOT Act of 2001 and the Public Health Security and Bioterrorism Preparedness and Response Act of 2002, which were enacted in the wake of the September 11, 2001 attacks and the subsequent 2001 anthrax attacks.

Using select agents in biomedical research prompts concerns about dual use. The federal government created the National Science Advisory Board for Biosecurity to promote biosecurity in life science research. It is composed of government, education and industry experts who provide policy recommendations on ways to minimize the possibility that knowledge and technologies emanating from biological research will be misused to threaten public health or national security.^[citation needed]

Violations [edit]

In July 2015,^[2] Gregory E. Demske, chief counsel to the inspector general in the HHS Office of Inspector General (OIG), testified that 30 civil violations of the SAP rules had been identified in the past 13 years, and that violators had paid about \$2.4 million in fines. He explained that when the CDC's Division of Select Agents and Toxins detects possible SAP misconduct by an HHS worker, it coordinates with the OIG to gather facts; if it concludes that a civil violation might have occurred, it turns the case over to the OIG for possible enforcement. But if it suspects a crime, it pursues the matter with the FBI. Since passage of the Bioterrorism Act of 2002, the OIG had received 68 referrals from the CDC for possible Select Agent enforcement and found violations in 30 of those cases. Notices of violation were sent to 5 federal entities, 3 universities, and 2 other private organizations, all unnamed in his testimony. Demske remarked that no federal agencies had been fined for SAP violations.

List of select agents [edit]

Tier 1 RSATs are indicated by an asterisk (*)^[3]

cijfers

Coronapatiënten opgenomen in een ziekenhuis* - 11 juni 2021	928 nu opgenomen (-25 verschil met gisteren, NICE) / 783 nu opgenomen (-51 verschil met gisteren, LCPS) - <u>NICE</u> , <u>LCPS</u>
Coronapatiënten opgenomen op de Intensive Care* - 11 juni 2021	<u>294</u> nu opgenomen (-12 verschil met gisteren, / 297 nu opgenomen (-7 verschil met gisteren, LCPS) - NICE, LCPS
Intensive Care bezetting totaal - 10 juni 2021	851 totaal aanwezig op de IC - LCPS

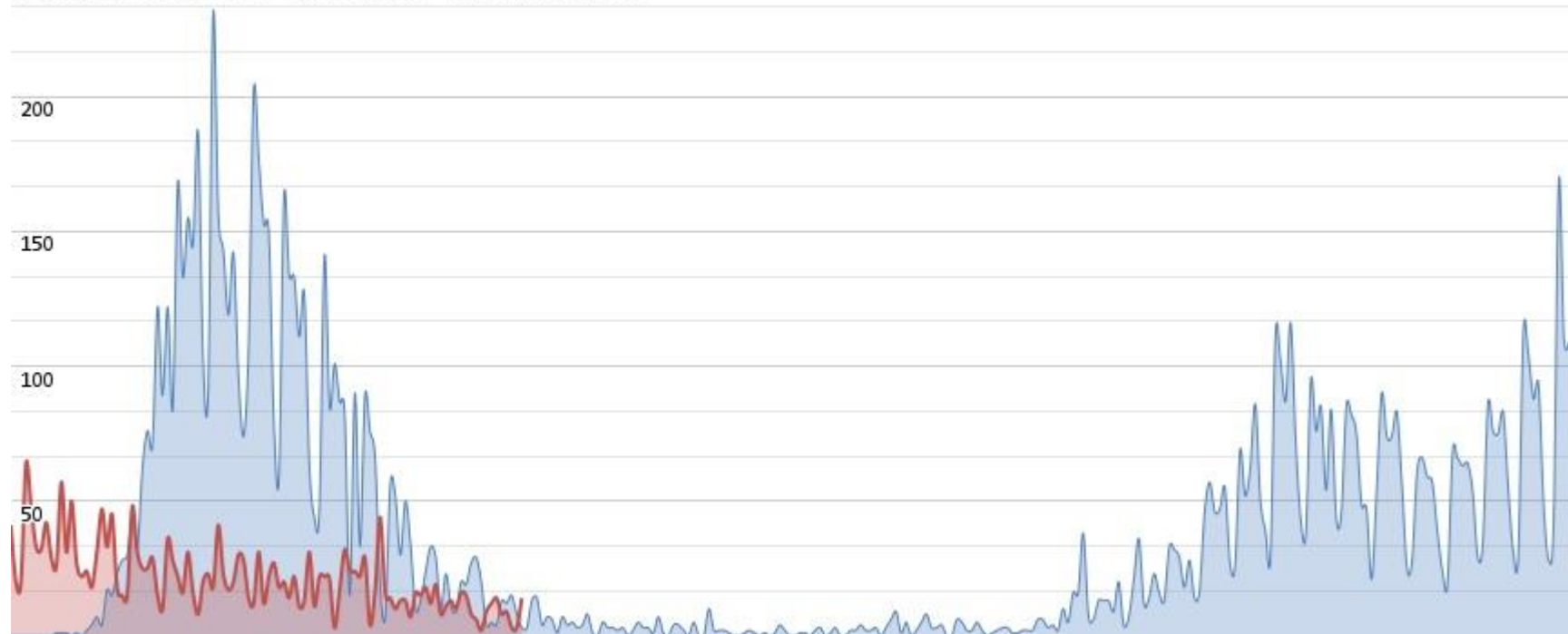
ZIEKENHUIS OPNAMES VOLGENS HET NICE

Bron: NICE - www.covidinformatie.nl



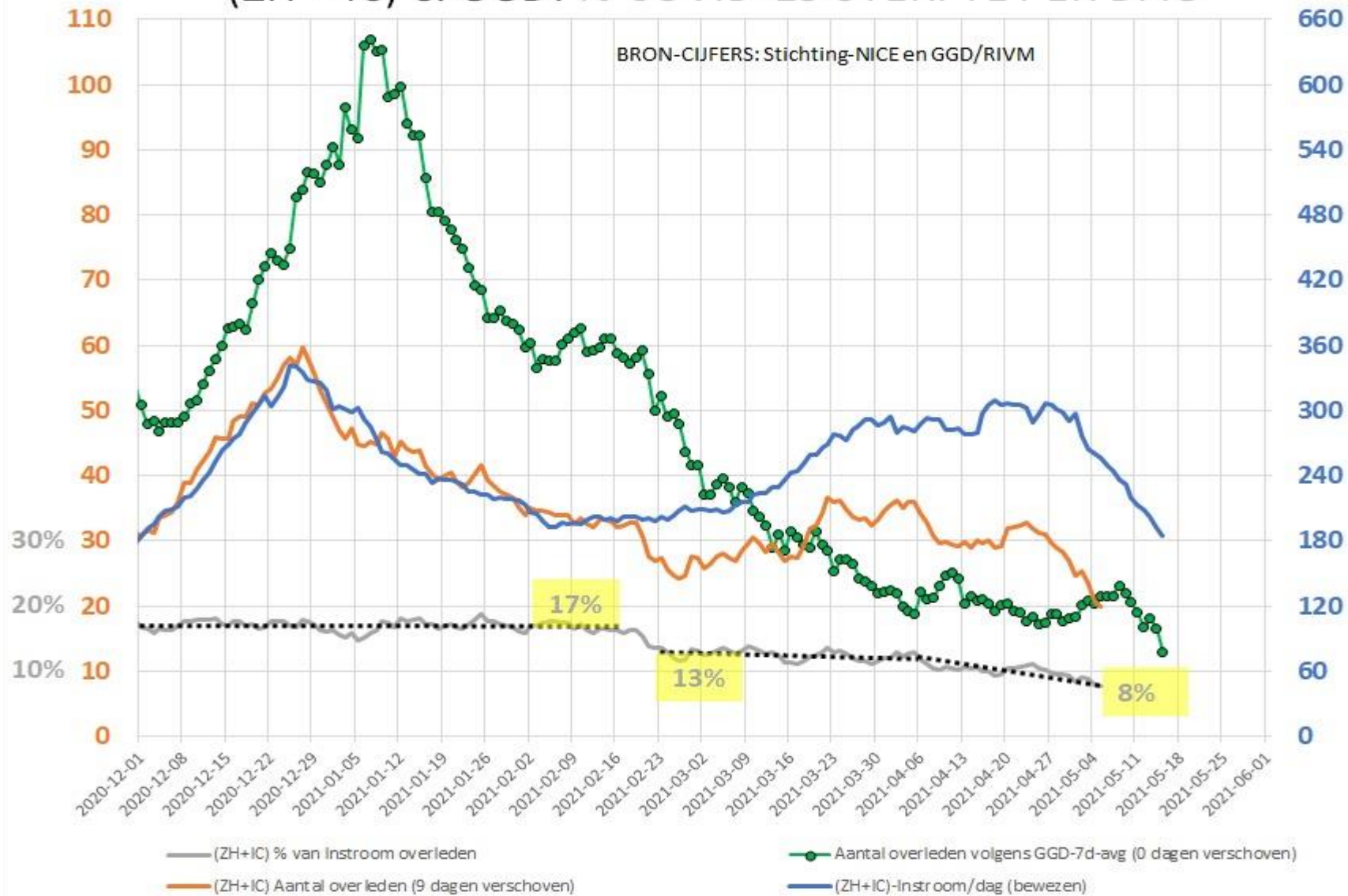
OVERLEDEN MET COVID19 - 2020 & 2021

Bron: RIVM - www.covidinformatie.nl

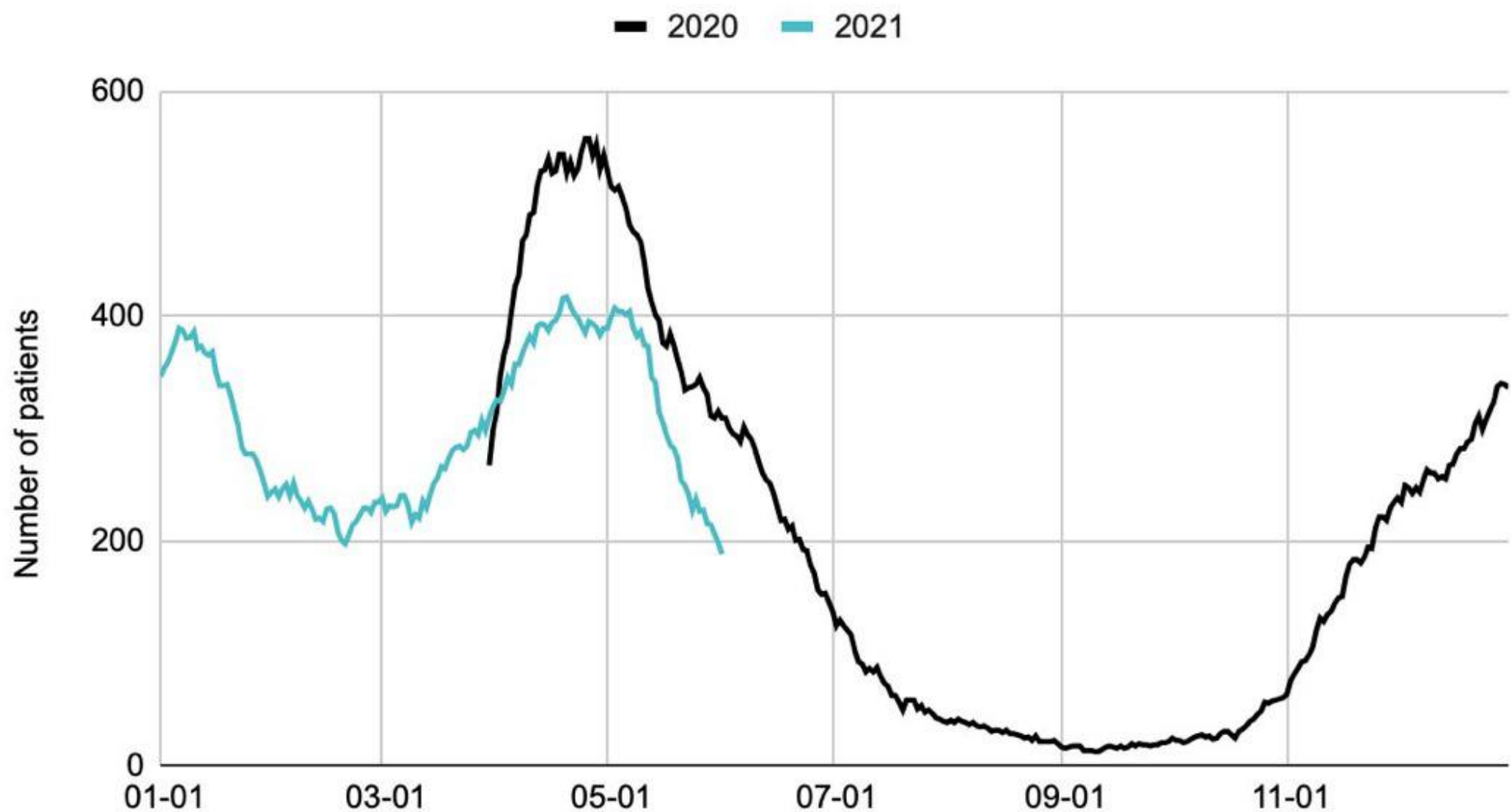


(ZH + IC) & GGD: % COVID-19 STERFTE PER DAG

BRON-CIJFERS: Stichting-NICE en GGD/RIVM



Daily ICU patients in Sweden due to Covid19



Vergelijking COVID-19 met SARI

De gegevens van de COVID-19 episoden zullen in dit rapport vergeleken worden met een groep patiënten die in de periode 1-1-2017 tot en met 31-12-2019 op een Nederlandse IC is opgenomen met ernstige longontsteking (pneumonie). Deze groep wordt Severe Acute Respiratory Infection (SARI) genoemd. SARIs worden in dit rapport gedefinieerd op basis van de volgende (APACHE IV) opnameredenen: Pulmonaire sepsis; Virale pneumonie; Aspiratie pneumonie; Bacteriële pneumonie; Schimmel pneumonie; Parasitaire pneumonie (i.e. Pneumocystis pneumonia); Overige pneumonie.

IC behandelduur

De onderstaande tabel toont de gemiddelde IC behandelduur van alle COVID-19 episoden en opgenomen SARI patiënten, van de episoden waarvan de patiënt nog op de IC is opgenomen en van de COVID-19 episoden en SARI patiënten die reeds van de IC ontslagen zijn opgesplitst naar verschillende ontslagbestemmingen. Indien een COVID-19 patiënt gedurende de episode is overgeplaatst naar een andere IC worden de IC behandelduren bij elkaar opgeteld. De behandelduur is in dagen berekend ((IC ontslagdatum - IC opnamedatum)+1).

	Aantal COVID-19 episoden	Gemiddelde IC behandelduur (SD)	Aantal SARI	Gemiddelde IC behandelduur (SD)
Patiënten die nog op de IC behandeld worden*	608	21 (15.8)	0	-
Ontslagen naar verpleegafdeling zelfde of ander ziekenhuis	8445	16.2 (17.7)	14100	5.9 (9.6)
Ander ontslagbestemming	363	17.9 (23.8)	2293	7.2 (11.2)
Op de IC overleden	2994	17.6 (16.9)	3441	7.1 (10.5)
TOTAAL	12413	16.8 (17.7)	19834	6.3 (10)

*Let op: voor de episoden waarvan de COVID-19 patiënt nog is opgenomen betreft het dus de IC-behandelduur tot het moment dat dit rapport werd gegenereerd en niet de uiteindelijke totale behandelduur.

Lijst A

COVID-19 mag als A-ziekte behandeld worden

08/06/2021, 04:18 PM (CEST)

Op Facebook schrijft een gebruiker (hier gearchiveerd) dat de coronamaatregelen in Nederland geen juridische grondslag kennen, aangezien het "Sarscov2 virus NIET op lijst A is geplaatst". Dat zou Tjerk de Haan uit Leeuwarden hebben ontdekt.

Beoordeling

Het bericht klopt niet. COVID-19 staat inderdaad in de Wet publieke gezondheid niet in groep A, maar is wel als dusdanig aangemerkt door toenmalig minister Bruins. En dat is voldoende om de ziekte op die manier te behandelen, aldus artikel 20 van diezelfde wet.

Feiten

Op 28 januari 2020 kopte dagblad Trouw al dat het toen nog onbekende "Wuhan-virus" in Nederland alvast als A-ziekte was bestempeld. Dat had toenmalig minister Bruno Bruins van Volksgezondheid gedaan. Dat bericht klopt. Bruins kwam op die dag met een ministeriële regeling om het coronavirus als een A-ziekte te behandelen. Dat houdt in dat er maatregelen kunnen worden getroffen om de bevolking te beschermen tegen deze ziekte.

Dat alles is vastgelegd in de 'Wet publieke gezondheid'. Hier is te zien dat bijvoorbeeld MERS-CoV en SARS onder groep A vallen, maar het nieuwe coronavirus staat hier inderdaad niet tussen. Dat betekent echter niet dat het niet als een A-

Status of COVID-19

As of 19 March 2020, COVID-19 is no longer considered to be a high consequence infectious disease (HCID) in the UK. There are many diseases which can cause serious illness which are not classified as HCIDs.

The 4 nations public health HCID group made an interim recommendation in January 2020 to classify COVID-19 as an HCID. This was based on consideration of the UK HCID criteria about the virus and the disease with information available during the early stages of the outbreak. Now that more is known about COVID-19, the public health bodies in the UK have reviewed the most up to date information about COVID-19 against the UK HCID criteria. They have determined that several features have now changed; in particular, more information is available about mortality rates (low overall), and there is now greater clinical awareness and a specific and sensitive laboratory test, the availability of which continues to increase.

The Advisory Committee on Dangerous Pathogens (ACDP) is also of the opinion that COVID-19 should no longer be classified as an HCID.

The World Health Organization (WHO) continues to consider COVID-19 as a Public Health Emergency of International Concern (PHEIC).



Een 90-plusser wordt ingelijst tegen corona in Apeldoorn. 'Wat toch vooral opvalt is de ongekend hoge bescherming, zelfs bij heel oude mensen.'

Foto ANP

Vaccins lossen beloften ruimschoots in

Het grootschalig vaccineren van ouderen heeft in de eerste twee maanden al geleid tot een 'forse reductie' van vooral ernstige corona, blijkt uit de eerste officiële analyse. Tegen ziekenhuisopname en tegen overlijden beschermt het vaccin zelfs 94 procent.

Maarten Keulemans
Amsterdam

De vaccinatiecampagne in Nederland heeft het aantal coronagevallen bij ouderen al in de eerste twee maanden ruimschoots gehalteerd. Ook het aantal ziekenhuisopnames en sterfgevallen kelderde, veel meer dan bij ouderen die nog niet waren ingevaccineerd. Toch beschermen de vaccins niet volledig: nog altijd overleden er zes ouderen al compleet waren gevaccineerd.

Dat blijkt uit de eerste officiële wetenschappelijke analyse van de vaccinatiecampagne onder 75-plussers, tot en met half mei. De cijfers bewijzen dat op dat grootschalige vaccinatie bij ouderen 'een forse reductie' van vooral ernstige corona oplevert, aldus de RIVM-wetenschappers in hun rapport.

Boodschap

De vaccins blijken goed te werken: drie weken na de tweede dosis in het aantal positieve tests onder 75-plussers gemiddeld 82 procent lager. Tegen ziekenhuisopname en tegen overlijden beschermt het vaccin zelfs 94 procent. Na één prik (en drie weken wachten) zijn ouderen 45 procent beschermd tegen een positieve test en 72 procent tegen ziekenhuisopname, beschrijven de wetenschappers.

'De belangrijkste boodschap is dat

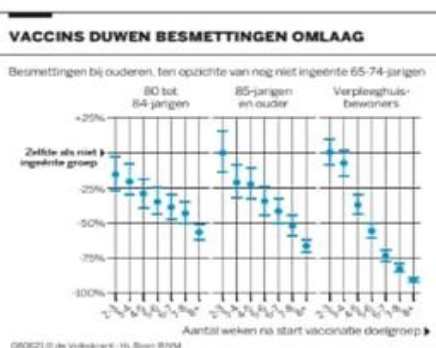
name en overlijden', zegt RIVM-epidemioloog Ibrechtje de Gier. 'Dat wisten we eigenlijk al uit andere landen, zoals Israël en het Verenigd Koninkrijk. Maar het is fantastisch dat we dit nu ook bij ons terugzien in de cijfers.'

'Geruststellend en naar verwachting', vindt ook hoogleraar immunologie Marjolein van Egmond (Amsterdam UMC), na inzage in de cijfers. 'Vaak zie je toch dat de prachtige resultaten uit de klinische onderzoeken een beetje tegenvalLEN in de gewone populatie. Maar dat hadden ze stand. Die vaccins zijn gewoon echt zo goed als kunnen.'

De afgelopen weken slonk het aantal besmettingen, van zo'n achtduizend per dag half april tot minder dan tweeduizend nu. Maar niet geheel duidelijk is wat daarbij nu precies het effect is van de vaccinatie: wat valt zakelijk als het betere weer of de maatregelen. Het nieuwste onderzoek legt daar meer de vinger op. Bij gevaccineerde 75-plussers nam het aantal positieve tests tot half april 96 procent af en dat bij ouderen tussen 64 en 75, van wie de meesten toen nog niet waren gevaccineerd.

Zes sterfgevallen

Waarmee niet is gezegd dat gevaccineerde ouderen volledig uit de zorgen zijn. Sinds het begin van de vaccinaties zijn er 45 sterfgevallen onder de 75-plussers. Dat is een aantal dat vergelijkbaar is met de periode voor de vaccinatiecampagne. In datzelfde tijdsbestek overleden er 100 mensen die niet waren gevaccineerd.



'Het is fantastisch dat we dit nu ook bij ons terugzien in de cijfers'

onderzoekers. Van hen hadden er 4.474 toen al een of twee prikkens gehad; 100 waren zelfs al volledig gevaccineerd.

En hoewel vaccinatie voor zo'n 94 procent beschermt tegen ziekenhuisopname en sterfte, is er altijd nog de resterende 6 procent. Van de 847 ziekenhuisopnames die het RIVM

nog eens 237 bij mensen die één prik hadden gehad. Van de 401 ouderen die aan corona overleden, waren er 95 deels en 6 volledig ingeënt.

Kritische grens

Oppallend is het forse verschil tussen leeftijden: hoe ouder, des te minder bescherming. 85-plussers waren na hun eerste dosis slechts 13 procent beschermd, en na de tweede prik 72 procent. Bij de iets minder oude groep van 75 tot 80 jaar is na de eerste prik 56 procent, en na de tweede prik 96 procent beschermend. Een belangrijk lemma, zegt De Gier. 'Maar wat toch vooral opvalt is de ongekend hoge bescherming, zelfs bij heel oude mensen. Dat is voor een vaccin heel bijzonder.'

Wel onderstreept de nieuwe cijfers het belangrijkste: het is om de vaccinaties af te maken. 'Ook na de eerste dosis zit het nog echt niet aan die volledige effectiviteit. Wij zeggen dan ook: wacht op de tweede dosis.'

Van Egmond is optimistisch. 'Dat het aantal besmettingen zo ontzettend snel afneemt, had ik niet verwacht. Je zag het ook in Israël en het Verenigd Koninkrijk: als je over een bepaalde kritische grens van vaccinaties heen bent, zie je de besmettingscijfers opeens heel snel naar beneden gaan. Het is moeilijk te bewijzen, maar eigenlijk kun je dat alleen maar verklaren.'



RTL Nieuws - Opluchting voor mensen met prikangst: vaccinaties straks naaldloos

Laser

Opluchting voor mensen met prikangst: vaccinaties straks naaldloos

Voor mensen met prikangst is vaccineren een nachtmerrie. De kans bestaat dat we in de toekomst regelmatig een nieuwe prik moeten, omdat het coronavirus blijft muteren. Maar als het aan onderzoekers van de Universiteit Twente ligt, kan dat binnen enkele jaren gewoon met een laser. Voor mensen als Yentl is dat een grote opluchting. "Ik ga dan trillen en zweten."

05 mei 2021 21:37

Vaccinatie

Griepvlek



○ 14:14

Overheden grijpen op sommige plaatsen in Zuidoost-Azië naar **verregaande maatregelen om druk uit te oefenen** op mensen die zich niet laten vaccineren tegen het coronavirus. Die lopen uiteen van het **stopzetten van salarisbetalingen tot het verplicht dragen van bordjes met doodshoofden.**

De Pakistaanse provincie Punjab maakte vandaag bekend dat ze **mobiele telefoons wil laten afsluiten van vaccinweigeraars**. Die maatregel moet nog wel worden uitgewerkt. Ook de provincie Sindh voert de druk op. Daar zei het provinciehoofd deze maand dat ambtenaren die zich niet laten vaccineren vanaf juli geen salaris meer krijgen.

vaccineren vanaf juli geen salaris meer krijgen.

Het 220 miljoen inwoners tellende Pakistan heeft tot dusver pas een fractie van de bevolking gevaccineerd. Er zouden ongeveer 10 miljoen prikken zijn gezet. Veel Pakistanen zijn huiverig om zich te laten inenten. Dat komt volgens het hoofd van een doktersorganisatie onder meer doordat **veel geruchten en onjuiste informatie over vaccins** worden verspreid.

Ook in het zuidelijke buurland India kunnen vaccinweigeraars het aan de stok krijgen met de autoriteiten. De politie liet niet-gevaccineerde mensen in landelijke gebieden in provincie Madhya Pradesh **bordjes dragen met een afbeelding van een doodshoofd en botten**: het universele symbool van gevaar.

Effectiveness of Ivermectin in SARS-CoV-2/COVID-19 Patients

The safety and scientific validity of this study is the responsibility of the study sponsor and investigators.

A Listing a study does not mean it has been evaluated by the U.S. Federal Government. Read our [disclaimer](#) for details.

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04739410

Recruitment Status [Completed](#)

First Posted [February 4, 2021](#)

Last Update Posted [February 4, 2021](#)

Sponsor:

FMH College of Medicine and Dentistry

Information provided by (Responsible Party):

Aijaz Zeeshan Khan Chachar, FMH College of Medicine and Dentistry

[Study Details](#)

[Tabular View](#)

[No Results Posted](#)

[Disclaimer](#)

 [How to Read a Study Record](#)

Go to [!\[\]\(bb05bc2a221c8b0c6f74fbc79431cc72_img.jpg\)](#)

Study Description

Brief Summary:

Background:

The first case of infection with severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) were diagnosed in Wuhan, China in 2019. In the first half of 2020 this disease has already converted into a global pandemic. Objectives: To assess the efficacy Ivermectin in mild cases of COVID-19 patients on the basis of predefined assessment criteria. Study Settings: Fatima Memorial Hospital, Lahore Study Design: Open label randomized control trial. Duration of Study: From 1st May, 2020 to 30th June, 2020. Patients & Methods: Sample size and technique: Sample size was 50 patients; 25 patients were kept in control group and 25 patients were kept in experimental group

Condition or disease 1	Intervention/treatment 1	Phase 1
Covid19	Drug: Ivermectin	Phase 4

Detailed Description:

The first case of infection with severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) were diagnosed in Wuhan, China in 2019. In the first half of 2020 this disease has already converted into a global pandemic, having different forms of presentation in different patients

Derde coronaprik nodig? Ziekenhuizen onderzoeken effect van vaccinaties bij kwetsbare patiënten

Ziekenhuizen onderzoeken of kwetsbare patiënten meer prikken nodig hebben om goed beschermd te zijn tegen het coronavirus. Ze zien af en toe patiënten met een zwakke afweer opgenomen worden, terwijl ze gevaccineerd zijn.

Ellen van Gaalen 8 juni 2021, 7:47



- Positive SARS-CoV-2 test with no symptoms, either at Visit 1 or any time between Visit 1 and Visit 2: A positive test in an asymptomatic participant does not meet exclusion criterion 5; therefore, Vaccination 2 should proceed as normal.
- Confirmed COVID-19 (ie, symptoms and positive SARS-CoV-2 test): This meets exclusion criterion 5; therefore, Vaccination 2 should not be given but the participant should remain in the study.

8.16. Procedures for Administration of BNT162b2 to Those Originally Assigned to Placebo

If a participant ≥ 16 years of age becomes eligible for receipt of BNT162b2 or another COVID-19 vaccine according to local or national recommendations (detailed separately, and available in the electronic study reference portal), the participant will be advised to contact the site to determine whether he or she can receive BNT162b2 as part of the study.

Placebo recipients ≥ 16 years of age who have not already been offered the opportunity to receive BNT162b2 will be given this opportunity from 6 months after Dose 2, and will follow the procedures listed in this section for the remainder of their participation in the study. For Phase 2/3 participants, Visit 101 could occur at the same time as the original Visit 4.

8.16.1. Visit 101 – Vaccination 3: (From Recommendation or at Least 175 Days After Vaccination 2)

Before vaccination and before any study-related procedures are performed, voluntary, written, informed consent (via an ICD addendum) will be obtained from the participant or his/her parent(s)/legal guardian, as appropriate. Each signature on the ICD addendum must be personally dated by the signatory. The investigator or his or her designee will also sign

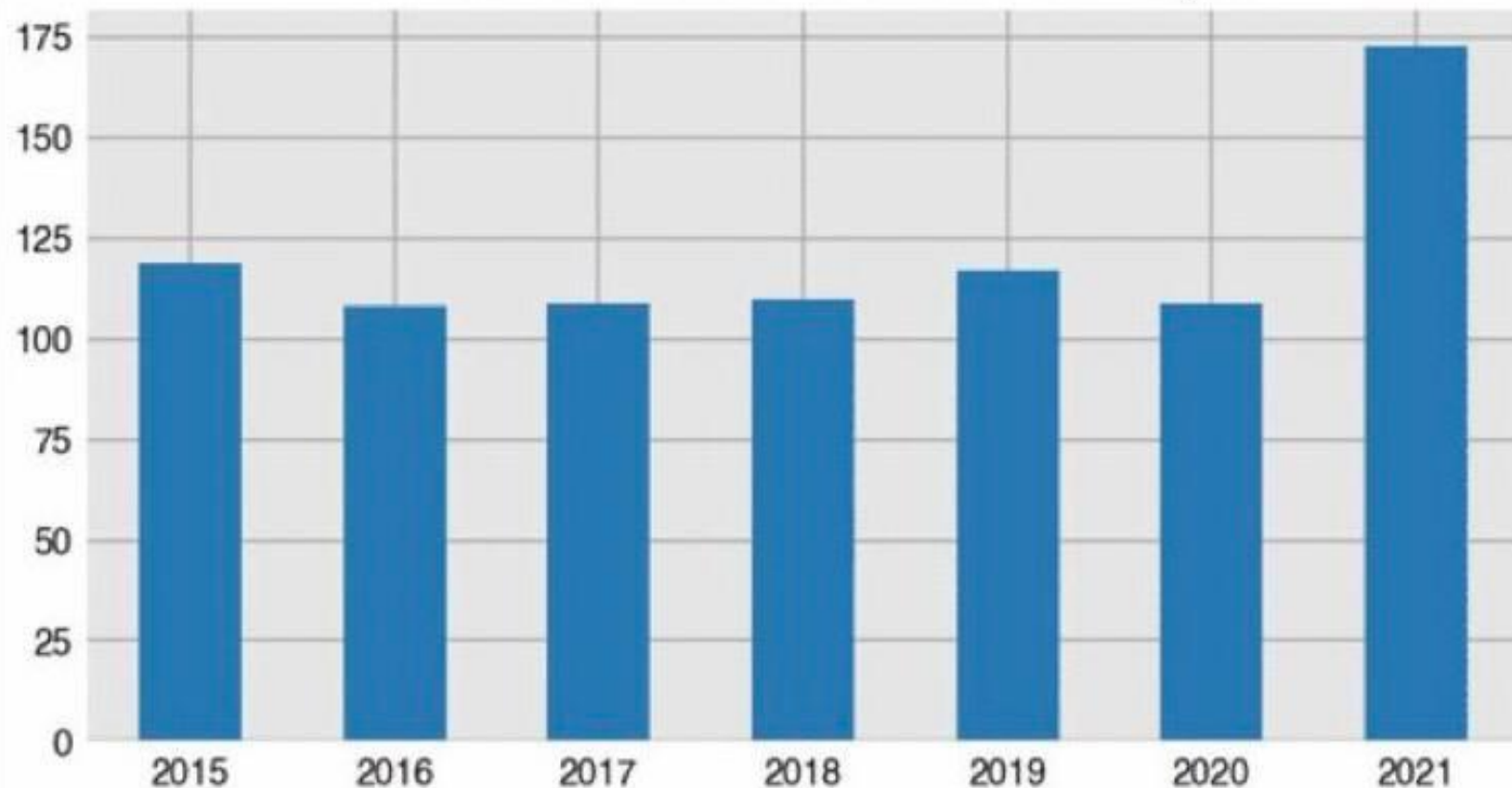
PFIZER CONFIDENTIAL

CT02-GSOP Clinical Protocol Template Phase 1 2 3 4 (05 December 2019)
Page 118

CDC calls urgent meeting over 226 cases of heart inflammation in teenage boys who have had Pfizer or Moderna vaccines

- US health officials Thursday announced higher than expected reports of heart inflammation in male teens and young adults after getting their second doses
- A total of 226 cases have been reported that may meet the CDC's 'working case definition' of myocarditis and pericarditis following the shots, the agency said
- Of these cases, 3 are in ICU, 15 are hospitalized, 41 have ongoing symptoms and 167 have recovered
- Myocarditis is inflammation of the heart muscle; pericarditis is the outer lining
- It is not clear if they are caused by the shots and the reports are extremely rare
- More than 130 million Americans have received second doses of the Pfizer and Moderna vaccines, meaning just 0.000173846% report such effects
- The CDC continues to urge everyone aged 12 and older to get vaccinated

Israel 20-29 Year Olds - Deaths Feb 1 - May 9



- February 1 is chosen as the start date because it is around 2 weeks after many 20-29 year olds received the first dose
- 2021 includes ~15 deaths from religious stampede deaths on 4/29. Other years were not checked for catastrophic accidental deaths.
- 2021 is incomplete and will increase due to lag in reporting
- Source: bit.ly/israel_deaths

NEWS ALERT

Click any link below to verify your account and read more.



Nearly 800 Reports of Heart Inflammation After COVID-19 Vaccination in

The BNT162b2 mRNA vaccine against SARS-CoV-2 reprograms both adaptive and innate immune responses

 F. Konstantin Föhse,  Büsrancur Geckin,  Gijs J. Overheul,  Josephine van de Maat,  Gizem Kilic,  Ozlem Bulut, Helga Dijkstra, Heidi Lemmers, S. Andrei Sarlea, Maartje Reijnders,  Jacobien Hoogerwerf,  Jaap ten Oever, Elles Simonetti,  Frank L. van de Veerdonk,  Leo A.B. Joosten,  Bart L. Haagmans, Reinout van Crevel,  Yang Li,  Ronald P. van Rij,  Corine GeurtsvanKessel,  Marien I. de Jonge,  Jorge Domínguez-Andrés,  Mihai G. Netea

doi: <https://doi.org/10.1101/2021.05.03.21256520>

This article is a preprint and has not been peer-reviewed [what does this mean?]. It reports new medical research that has yet to be evaluated and so should *not* be used to guide clinical practice.

Abstract

Full Text

Info/History

Metrics

 Preview PDF

Summary

The mRNA-based BNT162b2 vaccine from Pfizer/BioNTech was the first registered COVID-19 vaccine and has been shown to be up to 95% effective in preventing SARS-CoV-2 infections. Little is known about the broad effects of the new class of mRNA vaccines, especially whether they have combined effects on innate and adaptive immune responses. Here we confirmed that BNT162b2 vaccination of healthy individuals induced effective humoral and cellular immunity against several SARS-CoV-2 variants. Interestingly, however, the BNT162b2 vaccine also

 Comments (2)

 Previous

Next 

Posted May 06, 2021.

-  [Download PDF](#)
-  [Email](#)
-  [Share](#)
-  [Author Declarations](#)
-  [Citation Tools](#)
-  [Supplementary Material](#)
-  [Data/Code](#)
-  [XML](#)

 [Tweet](#)

 [Vind ik leuk 1](#)

COVID-19 SARS-CoV-2 preprints from medRxiv and bioRxiv

Subject Area

Infectious Diseases (except HIV/AIDS) 

Subject Areas

All Articles

RESEARCH PAPER | VOLUME 68, 103410, JUNE 01, 2021

SARS-CoV-2 elicits robust adaptive immune responses regardless of disease severity

Stine SF Nielsen  • Line K Vibholm • Ida Monrad • Rikke Olesen • Giacomo S Frattari • Marie H Pahus • et al.

Show all authors

Open Access • Published: June 04, 2021 • DOI: <https://doi.org/10.1016/j.ebiom.2021.103410> •  Check for updates

Abstract

Background

The SARS-CoV-2 pandemic currently prevails worldwide. To understand the immunological signature of SARS-Co



ANNULMENT ACTIONS / COVID-19 / EU ISSUES / TAKE ACTION / VACCINATION

ACTION CALL To Health Professionals To ANNUL EU LICENSE OF COVID VACCINES

on May 31, 2021



Informed consent

Inzet AstraZeneca bij patiënten onder 60 jaar

11 mei, 2021

Huisartsen mogen onder voorwaarden patiënten onder de 60 jaar vaccineren met het AstraZeneca-vaccin. In de NHG-Praktijkhandleiding COVID-19-vaccinatie zijn deze voorwaarden opgenomen en toegelicht.



De [KNMG](#) heeft, in samenspraak met de inspectie gezondheidszorg en jeugd, een beroepsnorm vastgesteld over de inzet van AstraZeneca-vaccin bij patiënten onder de 60 jaar. De KNMG-norm stelt dat het voor (huis)artsen onder voorwaarden mogelijk is patiënten onder de 60 jaar met AstraZeneca te vaccineren.

Gedocumenteerde informed consent

Voorwaarde is dat er een uitdrukkelijk informed consent ligt. Dat wil zeggen dat de patiënt daar na goede voorlichting en een gezamenlijke afweging van voor- en nadelen welbewust voor kiest, en dat de arts de visie deelt dat vaccinatie om medische of sociale redenen gewenst is. De arts moet kunnen onderbouwen waarom de keus is gemaakt. Het is belangrijk dat deze informatie goed wordt gedocumenteerd in het HIS.

50 jaar en ouder

Figures/Media

that in 16-to-25-year-old participants was an immunogenicity objective. Safety (reactogenicity and adverse events) and efficacy against confirmed coronavirus disease 2019 (Covid-19; onset, ≥ 7 days after dose 2) in the 12-to-15-year-old cohort were assessed.

RESULTS

Overall, 2260 adolescents 12 to 15 years of age received injections; 1131 received BNT162b2, and 1129 received placebo. As has been found in other age groups, BNT162b2 had a favorable safety and side-effect profile, with mainly transient mild-to-moderate reactogenicity (predominantly injection-site pain [in 79 to 86% of participants], fatigue [in 60 to 66%], and headache [in 55 to 65%]); there were no vaccine-related serious adverse events and few overall severe adverse events. The geometric mean ratio of SARS-CoV-2 50% neutralizing titers after dose 2 in 12-to-15-year-old participants relative to 16-to-25-year-old participants was 1.76 (95% confidence interval [CI], 1.47 to 2.10), which met the noninferiority criterion of a lower boundary of the two-sided 95% confidence interval greater than 0.67 and indicated a greater response in the 12-to-15-year-old cohort. Among participants without evidence of previous SARS-CoV-2 infection, no Covid-19 cases with an onset of 7 or more days after dose 2 were noted among BNT162b2 recipients, and 16 cases occurred among placebo recipients. The observed vaccine efficacy was 100% (95% CI, 75.3 to 100).

CONCLUSIONS

The BNT162b2 vaccine in 12-to-15-year-old recipients had a favorable safety profile, produced a greater immune response than in young adults, and was highly effective against Covid-19. (Funded by BioNTech and Pfizer; C4591001 ClinicalTrials.gov number, [NCT04368728](#).)

536/2014

Klinische proeven op minderjarigen

1. Een klinische proef op minderjarigen mag alleen worden uitgevoerd als behalve aan de voorwaarden in artikel 28 ook aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:
 - a) de wettelijke vertegenwoordiger heeft zijn of haar geïnformeerde toestemming gegeven;
 - b) de minderjarigen hebben de in artikel 29, lid 2, bedoelde informatie op een op hun leeftijd en geestelijke rijpheid afgestemde wijze gekregen van de onderzoekers of de leden van het onderzoeksteam die opgeleid zijn voor of ervaring hebben met het werken met kinderen;
 - c) de onderzoeker respecteert de uitdrukkelijke wens van een minderjarige die zich een mening kan vormen en de in artikel 29, lid 2, bedoelde informatie kan beoordelen, om op enig moment niet of niet langer aan de klinische proef deel te nemen;
 - d) er worden geen aansporingen of financiële prikkels gegeven aan de proefpersoon of aan zijn of haar wettelijke vertegenwoordiger, afgezien van een vergoeding voor onkosten en gederfde inkomsten die rechtstreeks verband houden met de deelname aan de klinische proef;
 - e) de klinische proef is bedoeld om onderzoek te doen naar behandelingen van een medische aandoening die alleen voorkomt bij minderjarigen of de klinische proef is essentieel met betrekking tot minderjarigen voor de validering van gegevens die in klinische proeven bij personen die in staat zijn geïnformeerde toestemming te geven of met andere onderzoeksmethoden zijn verkregen;
 - f) de klinische proef houdt direct verband met een medische aandoening waaraan de minderjarige lijdt of is van zodanige aard dat zij uitsluitend op minderjarigen kan worden uitgevoerd;
 - g) er zijn wetenschappelijke redenen om te verwachten dat de deelname aan de klinische proef:
 - i) een voordeel voor de betrokken minderjarige zal opleveren dat groter is dan de risico's en lasten, of
 - ii) enig voordeel zal opleveren voor de populatie waarvoor de betrokken minderjarige representatief is en slechts een minimaal risico en een minimale belasting inhoudt in vergelijking met de standaardbehandeling van de aandoening van de minderjarige.
2. De minderjarige neemt op een op zijn leeftijd en geestelijke rijpheid afgestemde wijze deel aan de geïnformeerde toestemmingsprocedure.
3. Wanneer de minderjarige in de loop van de klinische proef volgens het recht van de betrokken lidstaat de leeftijd bereikt waarop hij juridisch gezien zijn geïnformeerde toestemming kan geven, moet diens geïnformeerde toestemming worden verkregen vooraleer die proefpersoon zijn deelname aan de klinische proef kan verderzetten.

HUMO

Waarom het toch verstandig is om kinderen het covid-vaccin te geven



© Marco Mertens

Want kinderen krijgen toch bijna geen corona? En zijn de vaccins wel veilig voor onze kinderen? Kinderarts en immunoloog **Filomeen Haerynck** legt uit waarom we nergens bang voor hoeven te zijn.

Comment

In an [op-ed](#) published today in The BMJ, four of the petition's signatories, writing on behalf of the group, said:

"The message of our petition is 'slow down and get the science right — there is no legitimate reason to hurry to grant a license to a coronavirus vaccine.' We believe the existing evidence base — both pre- and post-authorization — is simply not mature enough at this point to adequately judge whether clinical benefits outweigh the risks in all populations."

The [petition](#) states a COVID vaccine should be fully approved only when substantial evidence demonstrates the benefits of a specific product outweigh the harms for the indicated, recipient population. The petitioners "respectfully" requested the FDA act on the petition by June 11. They plan to seek judicial relief if the petition is denied.

The FDA granted [Emergency Use Authorization \(EUA\)](#) to three COVID vaccines — [Pfizer](#), [Moderna](#) and [Johnson & Johnson \(J&J\)](#) — allowing rapid and widespread vaccine rollout across the U.S. However, the EUAs were granted without a built-in expiration date, which means they can lawfully be distributed even after a "public health emergency" no longer exists.

The 20-page [citizen petition](#) and supporting documents are filed under Docket ID [FDA-2021-P-0521](#)

 Comment on this paper

Longitudinal analysis shows durable and broad immune memory after SARS-CoV-2 infection with persisting antibody responses and memory B and T cells

Kristen W. Cohen, Susanne L. Linderman, Zoe Moodie, Julie Czartoski, Lilin Lai, Grace Mantus, Carson Norwood, Lindsay E. Nyhoff, Venkata Viswanadh Edara, Katharine Floyd, Stephen C. De Rosa, Hasan Ahmed, Rachael Whaley, Shivan N. Patel, Brittany Prigmore, Maria P. Lemos, Carl W. Davis, Sarah Furth, James O'Keefe, Mohini P. Gharpure, Sivaram Gunisetty, Kathy A. Stephens, Rustom Antia, Veronika I. Zarnitsyna, David S. Stephens, Srilatha Edupuganti, Nadine Rouphael, Evan J. Anderson, Aneesh K. Mehta, Jens Wrammert, Mehul S. Suthar, Rafi Ahmed, M. Juliana McElrath

doi: <https://doi.org/10.1101/2021.04.19.21255739>

This article is a preprint and has not been peer-reviewed [what does this mean?]. It reports new medical research that has yet to be evaluated and so should not be used to guide clinical practice.

Abstract

Full Text

Info/History

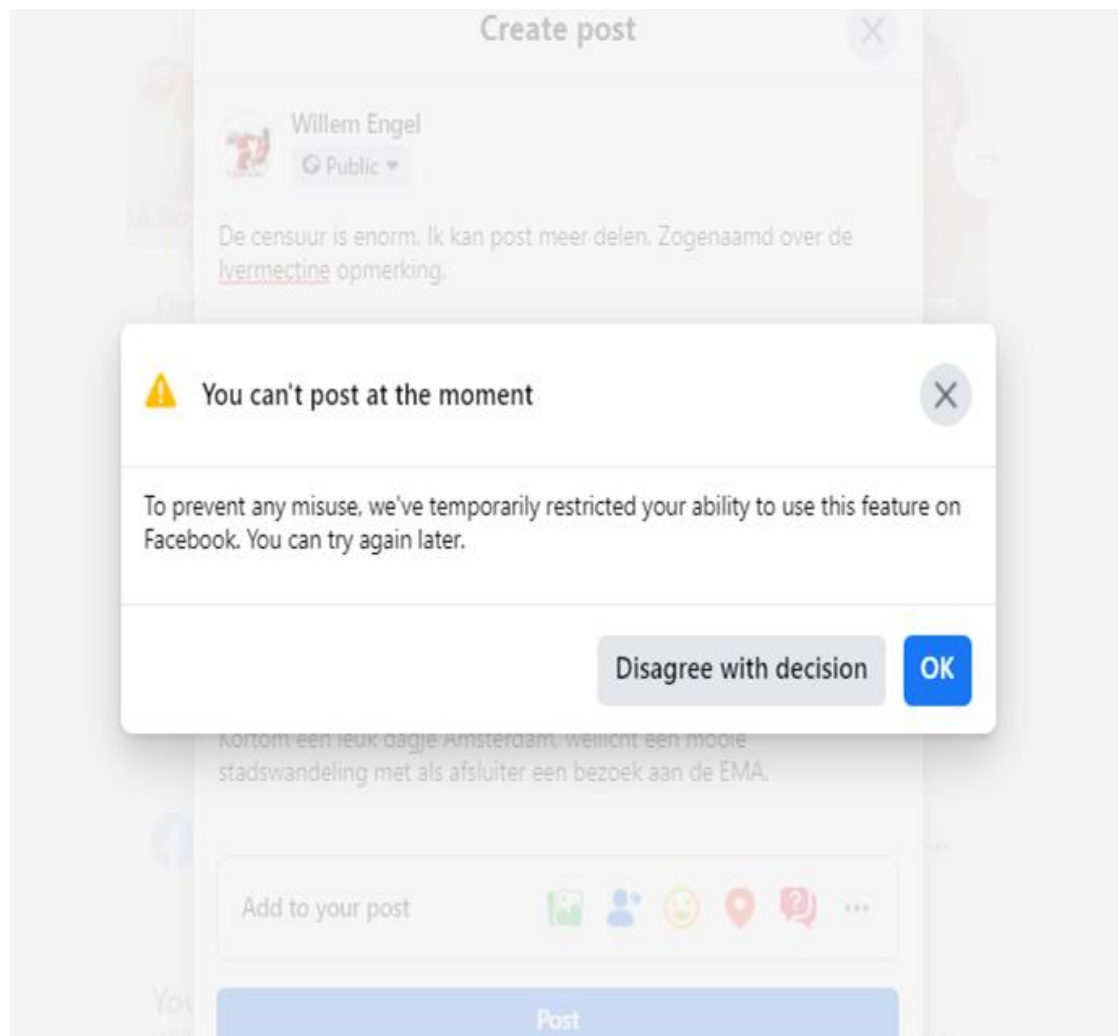
Metrics

 Preview PDF

SUMMARY

Ending the COVID-19 pandemic will require long-lived immunity to SARS-CoV-2. We evaluated 254 COVID-19 patients longitudinally from early infection and for eight months thereafter and

censuur



[←](#) **Jade Kuit - BPOC2020 - Doe Zelf Normaal** [Follow](#)

1,908 Tweets



Jade Kuit - BPOC2020 - Doe Zelf Normaal @kuit_jade · 2h

...

UPDATE: ons account is hersteld (for now). YouTube geeft aan dat ze ons hadden verwijderd na aan klacht "van overheidswege", maar dat ze hebben geconstateerd dat we de voorwaarden toch niet schenden. Daarvoor moesten we wel eerst dreigen met een kort geding.

 **Jade Kuit - BPOC2020 - Doe Zelf Normaal** @kuit_jade · 6h
Na veel langer dan ik had verwacht, is het dan zover: het #BPOC2020 kanaal is verwijderd door YouTube voor de afgruiselijke misdaad van een podium geven aan afwijkende meningen. Niet getreurd; wij hebben tegenwoordig onze eigen server. #censuur #YouTube @bpoc2020

[Show this thread](#)



This account has been terminated due to multiple or severe violations of YouTube's policy against spam, deceptive practices,

11

47

73

↑

Click any link below to verify your account and read more.



Former Clinton Adviser Naomi Wolf Banned From Twitter Over COVID-19 Vaccine Claims

[Read more »](#)

Gouverneur Florida ondertekent nieuwe wet tegen 'censuur' door sociale netwerken

De gouverneur van Florida, Ron DeSantis, heeft maandag lokale tijd een wet ondertekend die big techbedrijven zoals Twitter en Facebook beboet als ze de accounts van politieke kandidaten blokkeren, zoals ze deden met de accounts voormalig president Donald Trump. DeSantis, een Republikein die wordt beschouwd als een mogelijke presidentskandidaat voor 2024, zei dat de maatregel deel uitmaakte van de "strijd tegen censuur door grote techbedrijven".

IB 25-05-21, 01:20

Bron: Belga

rechtszaken

4 UUR GELEDEN



Coronamaatregelen Spanje in strijd met wet, boetes vermoedelijk terugbetaald

De Spaanse regering had vorig jaar niet de bewegingsvrijheid van de bevolking mogen beperken door het uitroepen van de noodtoestand. De regering had daarvoor de (zwaardere) staat van uitzondering moeten afkondigen, heeft het constitutioneel hof bepaald.

De uitspraak betekent vermoedelijk dat honderdduizenden boetes die op grond van de noodtoestand zijn uitgedeeld, moeten worden terugbetaald, meldt de Spaanse krant *El País*.



Dit is wel opmerkelijk: de noodtoestand die in maart vorig jaar werd uitgeroepen was vermoedelijk juridisch niet voldoende om bewegingsvrijheid van de Spanjaarden te stoppen. Beteekt dat honderdduizenden boetes die werden uitgedeeld moeten worden geschrapt. >>

08:48 - 11 juni 2021



Rop Zoutberg
@zoutberg

Menu



HART VAN NEDERLAND

Coronavirus

⌚ 10 juni 2021, 12:29 uur

'Te veel onzekerheden om mondkapjesplicht te schrappen'



internationaal

Trouw

Vanaf vandaag kan El Salvador alles met Bitcoin betalen. Een primeur – die ook meteen de zwaktes van crypto blootlegt



[Home](#) / [World News](#) /

No jab, no phone: Unvaccinated to have SIM cards blocked, Pakistan's Punjab govt says

11 Jun, 2021 07:47

[Get short URL](#)



Table 2.1. Ranking of happiness (average life evaluations) based on the 2020 surveys compared to those in 2017-2019

Country name	Rank by 2020 score	Score, 2020 (95pct conf. interval)	Rank by 2017-19 score	Score, 2017-19 (95pct conf. interval)
Finland	1	7.889 (7.784-7.995)	1	7.809 (7.748-7.870)
Iceland	2	7.575 (7.405-7.746)	4	7.504 (7.388-7.621)
Denmark	3	7.515 (7.388-7.642)	2	7.646 (7.580-7.711)
Switzerland	4	7.508 (7.379-7.638)	3	7.560 (7.491-7.629)
Netherlands	5	7.504 (7.412-7.597)	6	7.449 (7.394-7.503)
Sweden	6	7.314 (7.182-7.447)	7	7.354 (7.283-7.425)
Germany	7	7.312 (7.163-7.460)	15	7.076 (7.006-7.146)
Norway	8	7.290 (7.160-7.421)	5	7.488 (7.420-7.556)
New Zealand	9	7.257 (7.124-7.391)	8	7.300 (7.222-7.377)
Austria	10	7.213 (7.080-7.347)	9	7.294 (7.229-7.360)
Israel*	11	7.195 (7.072-7.318)	12	7.200 (7.136-7.265)
Australia	12	7.137 (6.984-7.291)	11	7.223 (7.141-7.305)
Ireland	13	7.035 (6.903-7.166)	14	7.094 (7.016-7.172)
United States	14	7.028 (6.859-7.197)	16	6.940 (6.847-7.032)
Canada	15	7.025 (6.884-7.166)	10	7.232 (7.153-7.311)
Czech Republic*	16	6.897 (6.743-7.051)	17	6.911 (6.827-6.995)
Belgium	17	6.839 (6.727-6.950)	18	6.864 (6.796-6.931)
United Kingdom	18	6.798 (6.671-6.925)	13	7.165 (7.092-7.237)
Taiwan Province of China	19	6.751 (6.619-6.883)	24	6.455 (6.379-6.532)
France	20	6.714 (6.601-6.827)	21	6.664 (6.590-6.737)
Saudi Arabia	21	6.560 (6.370-6.749)	26	6.406 (6.296-6.517)
Slovakia*	22	6.519 (6.360-6.678)	33	6.281 (6.204-6.357)





Al Hosn App

@AlHosnApp



The Ministry of Health and Prevention has approved the protocol for green pass on Alhosn app, to ease restrictions and enhance safe movement and tourism in the country, and has allowed federal and local authorities to determine its usage to ensure a safe and healthy environment.



4:28 PM · Jun 7, 2021



46



23



Copy link to Tweet

The new rules in oil-rich Abu Dhabi will be effective June 15 for venues including malls and large supermarkets, gyms, hotels, public parks and beaches, as well as restaurants and cafes.



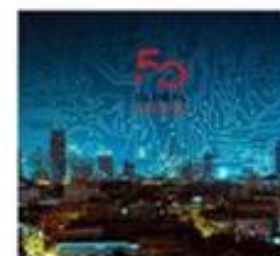
Abu Dhabi Limits Access to Malls, Beaches to Green Pass Holders

by Farah Elbahrawy

June 10, 2021 7:00 AM

[Sign up for our Middle East newsletter and follow us @middleeast](#) for news on the region.

Abu Dhabi will restrict entry to public venues including malls and beaches to people who have a “green pass” as coronavirus cases start to inch higher in the United Arab Emirates.



Sponsored Content

Defining Global Business Leadership in a Post-Pandemic World

TBD Media

The green pass, which can be accessed via the government’s health app, will use a color-coded system to indicate vaccination status and PCR



Atleten tijdens Olympische Spelen met gps gevolgd als maatregel tegen corona

09 juni 2021 20:15

Laatste update: 3 uur geleden

30 NUjij-reacties

Atleten die meedoen aan de Olympische Spelen in Tokio, zullen tijdens hun verblijf met gps worden gevolgd. Hetzelfde geldt voor journalisten, zo liet directeur Toshiro Muto van het organisatiecomité woensdag weten.

De maatregel is genomen in het kader van bestrijding van het coronavirus. Door het volgen van atleten moet zo veel mogelijk worden voorkomen dat ze van de uitgestippelde routes afwijken.

NOS Teletekst 127 13:14:17

"Verbod groep Navalny is pervers"

■ De VS en het VK hebben harde kritiek geleverd op het Russische verbod op de organisatie van Aleksej Navalny. De oppositieleider zelf laat op Instagram weten de strijd tegen het Kremlin voort te zullen zetten. Navalny is vastgezet in een strafkamp.

Zijn beweging werd gisteren door de rechter als extremistisch bestempeld. Leden kunnen zich niet meer verkiesbaar stellen. Eerder was de organisatie het werken al onmogelijk gemaakt.

Rusland criminaliseert elke oppositie, aldus de VS. Het VK noemt de uitspraak van de rechter pervers en verwijt het Kremlin de oppositie monddood te maken.

volgende nieuws weer&verkeer sport





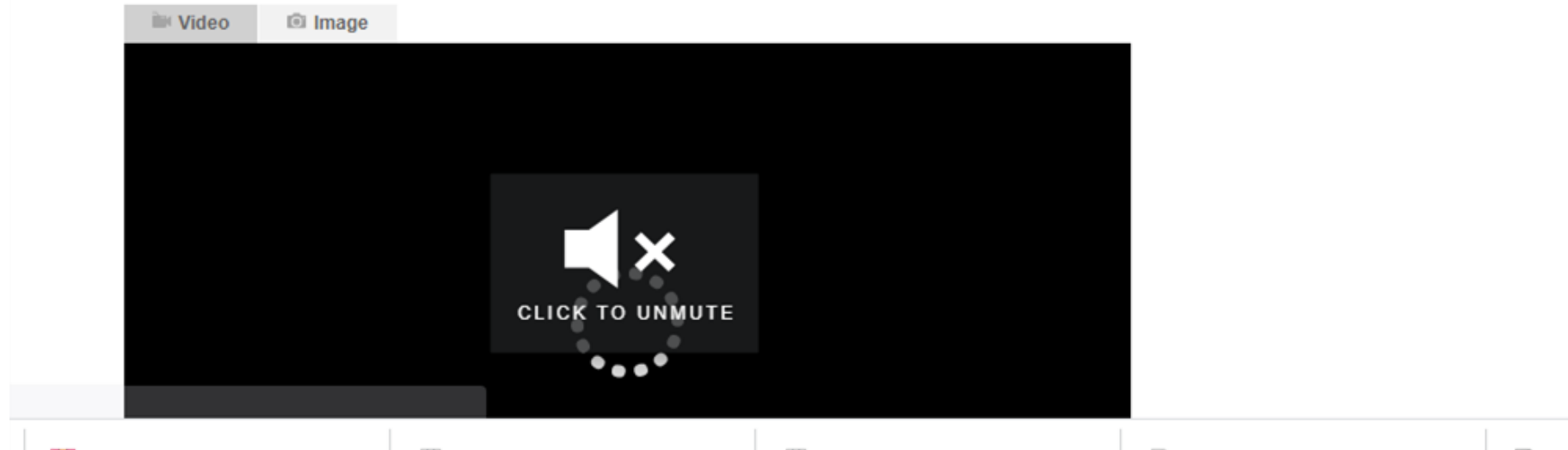
National | World | Lifestyle | Travel | Entertainment | Technology | Finance | Sport

Gangrene, hearing loss symptoms linked to Delta variant

Doctors who are treating patients with Covid-19 in India have identified new symptoms including gangrene and hearing loss.

Niamh Cavanagh, The Sun

news.com.au JUNE 10, 2021



US facing 'massive shortage' of conspiracy theories as all of them have come true

⌚ 15 hours ago GENESIUS TIMES: Exavier Saskagoochie



MASSIVE SHORTAGES OF CONSPIRACY THEORIES ACROSS US



Toeslagenaffaire

Topambtenaren verzwegen waarheid voor onderzoekscommissie toeslagenschandaal

11 juni 2021 00:00

Aangepast: 11 juni 2021 06:58



Beeld © ANP

Harry Hugens & Armand van Noort





zaterdag | 12-14 uur | Apeldoorn

POLITIE, (OUD) MILITAIREN, VETERANEN, MARECHAUSSEE, ARTSEN,
ZORGPERSONEEL, AMBULANCEMEDEWERKERS, PSYCHOLOGEN, DOCENTEN ,
BRANDWEER, JEUGDHULP, JOURNALISTEN EN TOPSPORTERS

**MARS VAN DE MENSELIJKE VERBINDING
Gefaciliteerd!**

13 JUNI 2021
THE WALK OF FREEDOM
♥ **AMSTERDAM** ♥



NEDERLAND IN VERZET
WIJ ZIJN KLAAR MET ALLE LEUGENS