



Gevaccineerde moet zich vanaf nu wel laten testen na contact met besmet persoon

05 november 2021 18:08

Laatste update: 5 minuten geleden

107 NUlijf-reacties

Als je gevaccineerd bent en je bent in contact geweest met iemand die het coronavirus heeft dan is het strenge advies om je direct te laten testen. Op de vijfde dag doe je dan een tweede test. Zo luidt het verscherpte testadvies van het Kabinet.

Demissionair minister Hugo de Jonge twitterde vrijdag het nieuwe advies voor gevaccineerden.

Eerder was het beleid dat gevaccineerden zich niet hoefden te laten testen als ze

 de motie-Van Meijeren over geen :
discriminatie op grond van de
vaccinatiestatus (35925-VII, nr. 25)

VERWORPEN 



- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

✗ de motie-Van Haga/Van der Plas :
over een geldigheidsduur van één
jaar voor het herstelbewijs
(35925-XVI, nr. 99)

VERWORPEN 



- | | |
|---------------|--------------------|
| ✗ SP | ✓ GL |
| ✗ BIJ1 | ✗ Volt |
| ✓ DENK | ✓ PvdA |
| ✗ PvdD | ✗ Fractie Den Haan |
| ✗ D66 | ✗ CU |
| ✗ VVD | ✓ SGP |
| ✗ Lid Omtzigt | ✗ CDA |
| ✓ JA21 | ✓ BBB |
| ✓ PVV | ✓ FVD |
| ✓ Gr Van Haga | |

✗ de motie-Van Haga/Van der Plas :
over onderzoeken of de
geldigheid van het
coronatestbewijs verlengd kan
worden (35925-XVI, nr. 98)

VERWORPEN 



- | | |
|---------------|--------------------|
| ✗ SP | ✗ GL |
| ✗ BIJ1 | ✗ Volt |
| ✓ DENK | ✗ PvdA |
| ✗ PvdD | ✗ Fractie Den Haan |
| ✗ D66 | ✗ CU |
| ✗ VVD | ✓ SGP |
| ✓ Lid Omtzigt | ✗ CDA |
| ✓ JA21 | ✓ BBB |
| ✓ PVV | ✓ FVD |
| ✓ Gr Van Haga | |



Geldigheid coronaherstelbewijs verlengd van een half jaar naar een jaar

03 november 2021 10:20

Laatste update: een uur geleden

890 NUjij-reacties



Het herstelbewijs waarmee mensen kunnen aantonen dat ze het coronavirus hebben gehad, is binnenkort niet meer een half jaar, maar een jaar geldig. Dat heeft het demissionaire kabinet besloten op advies van het Outbreak Management Team (OMT), schrijft demissionair minister Hugo de Jonge (Volksgezondheid) dinsdag in een Kamerbrief.

Om precies te zijn wordt de geldigheid van een uitgegeven herstelbewijs verlengd van 180 naar 365 dagen. Uit onderzoek is namelijk gebleken dat mensen die besmet zijn geweest langer immuun blijven dan eerder werd gedacht.

de motie-Van Houwelingen over :
de bevolking juist informeren
over de hospitalisatiekans door
corona (35925-XVI, nr. 70)

VERWORPEN 



- | | |
|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> SP | <input checked="" type="checkbox"/> GL |
| <input checked="" type="checkbox"/> BIJ1 | <input checked="" type="checkbox"/> Volt |
| <input checked="" type="checkbox"/> DENK | <input checked="" type="checkbox"/> PvdA |
| <input checked="" type="checkbox"/> PvdD | <input checked="" type="checkbox"/> Fractie Den Haan |
| <input checked="" type="checkbox"/> D66 | <input checked="" type="checkbox"/> CU |
| <input checked="" type="checkbox"/> VVD | <input checked="" type="checkbox"/> SGP |
| <input checked="" type="checkbox"/> Lid Omtzigt | <input checked="" type="checkbox"/> CDA |
| <input checked="" type="checkbox"/> JA21 | <input checked="" type="checkbox"/> BBB |
| <input checked="" type="checkbox"/> PVV | <input checked="" type="checkbox"/> FVD |
| <input checked="" type="checkbox"/> Gr Van Haga | |

de motie-Van Houwelingen over :
een onderzoek naar een verband
tussen de omvang van een
ziekenhuis en het ziekteverzuim
en personeelsverloop (35925-XVI,
nr. 69)

VERWORPEN 



- | | |
|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> SP | <input checked="" type="checkbox"/> GL |
| <input checked="" type="checkbox"/> BIJ1 | <input checked="" type="checkbox"/> Volt |
| <input checked="" type="checkbox"/> DENK | <input checked="" type="checkbox"/> PvdA |
| <input checked="" type="checkbox"/> PvdD | <input checked="" type="checkbox"/> Fractie Den Haan |
| <input checked="" type="checkbox"/> D66 | <input checked="" type="checkbox"/> CU |
| <input checked="" type="checkbox"/> VVD | <input checked="" type="checkbox"/> SGP |
| <input checked="" type="checkbox"/> Lid Omtzigt | <input checked="" type="checkbox"/> CDA |
| <input checked="" type="checkbox"/> JA21 | <input checked="" type="checkbox"/> BBB |
| <input checked="" type="checkbox"/> PVV | <input checked="" type="checkbox"/> FVD |
| <input checked="" type="checkbox"/> Gr Van Haga | |

X de motie-Pouw-Verweij c.s. over
het acuut in beeld brengen van
knelpunten bij de spoedeisende
hulp (35925-XVI, nr. 77)

VERWORPEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

X de motie-Omtzigt c.s. over
onderzoek naar de contracten van
energieaanbieders (35925, nr.
137)

VERWORPEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

 de motie-Van Haga/Van der Plas :
over een parlementaire enquête
inzake de aanpak van de
coronacrisis door de Nederlandse
overheid (35925-XVI, nr. 96)

VERWORPEN 



- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

 de motie-Jansen/Baudet over artikel 50 inroepen en de Europese Unie verlaten (32813, nr. 900)

⋮

VERWORPEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

 de motie-Jansen/Baudet over het
instellen van een
klimaatlockdown voor altijd
uitsluiten (32813, nr. 899)

VERWORPEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

 de motie-Van Haga/Van der Plas :
over ongevaccineerden niet
weigeren voor behandeling in het
ziekenhuis (35925-XVI, nr. 95)

AANGENOMEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

 de motie-Van Haga/Van der Plas :
over het aantal ic-bedden per
100.000 inwoners opschalen naar
het Europees gemiddelde (35925-XVI, nr. 97)

VERWORPEN 

i

- | | |
|---|--|
|  SP |  GL |
|  BIJ1 |  Volt |
|  DENK |  PvdA |
|  PvdD |  Fractie Den Haan |
|  D66 |  CU |
|  VVD |  SGP |
|  Lid Omtzigt |  CDA |
|  JA21 |  BBB |
|  PVV |  FVD |
|  Gr Van Haga | |

QR discriminatie

Zwembaden, dierentuinen en musea niet blij met verscherping coronamaatregelen

01 november 2021 19:27

Aangepast: 13 seconden geleden



Zwembaden, dierentuinen en musea kijken niet uit naar de persconferentie morgenavond. Het kabinet heeft aangescherpte maatregelen aangekondigd. Vooral het (her)invoeren van de QR-check zien de organisaties niet zitten.



Beperkte geldigheidsduur prikpas kan reis in EU bemoeilijken

Door YTEKE DE JONG EN KOEN NEDERHOF

Updated Vandaag, 08:55 Vandaag, 08:49 in BINNENLAND



Lees voor



AMSTERDAM - Het is maar de vraag of miljoenen gevaccineerde Nederlanders volgend jaar op vakantie kunnen reizen met een vaccinatiebewijs. Nederland strijd in EU-verband tegen de beperkte geldigheid die sommige landen aan dit document gekoppeld.



LAATSTE

16:42

GEZONDHEID



BURGEMEESTERS GAAN CORONABEWIJS STRENGER HANDHAVEN

BNR Webredactie / Vandaag, 06:45

Het coronatoegangsbewijs wordt uitgebreid naar meer sectoren en de mondkapjesplicht keert terug. Dat zal, volgens ingewijden, dinsdagavond aangekondigd worden door het demissionaire kabinet op de coronapersconferentie.



Burgemeesters gaan coronabewijs strenger handhaven



Maandagavond overlegden de burgemeesters en demissionair minister Ferd Grapperhaus, van Justitie, al over de maatregelen die eraan komen. Het Veiligheidsberaad wil dat de QR-code beter nageleefd gaat worden. Daarom moet er ook betere controle handhaving op het coronabewijs komen.

Volgens bronnen in Den Haag gaat het coronabewijs op meer plekken ingevoerd worden. Zo zal je de QR-code ook nodig hebben in sportscholen, zwembaden en zogenoemde doorstroomlocaties zoals dierentuinen en pretparken. Of het demissionaire kabinet ook de



De Peiling: de coronapas moet verplicht worden op de werkvloer

1 november 2021, 11.25 uur · Aangepast 1 november 2021, 11.59 uur · Door Melissa de Bois

Voorzitter van het Veiligheidsberaad [Hubert Bruls](#) vindt dat het coronatoegangsbewijs op de werkvloer ingezet moet worden. Dit om de stijging van het aantal coronabesmettingen tegen te gaan. Ook de anderhalvemeterregel noemt hij als mogelijke optie, zo vertelde hij zondag in het programma Buitenhof.



Vakbonden woest over inzet QR-code op werkvloer: 'De plek die je inkomen geeft'



1 UUR GELEDEN

Actiz: QR-code invoeren voor zorgpersoneel onhaalbaar

Actiz ziet niets in de invoering van een QR-code voor personeel in de zorg. De branchevereniging voor zorgorganisaties pleit voor herinvoering van basismaatregelen als thuiswerken, mondkapjes en de anderhalvemeterregel. Dit omdat het aantal besmettingen onder ouderen in verpleeghuizen ondanks de vaccinaties weer oploopt. Bij 300 van de 2500 locaties zijn besmettingen vastgesteld. Op diverse plekken worden corona-afdelingen ingericht en is een mondkapje weer verplicht.

Vakbond verzoekt leden om geen gehoor te geven aan QR-code op het werk



Containers in de haven van Rotterdam | Foto: Rick Huijzer

DONDERDAG 4 NOVEMBER 2021, 19:14 DO 4 NOV 2021, 19:14

FNV Havens roept haar leden op om niet mee te werken aan het coronatoegangsbewijs, mochten de QR-codes worden uitgebreid naar de werkvloer. Als een werkgever een QR-code eist van werknemers om aan het werk te kunnen, dan zou dat tot acties van de vakbond kunnen leiden.





Aanscherping covid maatregelen (Update 5 nov 13.00 uur)

Vrijdag 5 november

Update 5 nov 13.00 uur:

Er is zojuist een bericht verstuurd door de Vechtsebanen dat de ijsbaan vanaf morgen tot nader order wordt gesloten. Het bestuur van de BVU is nog steeds druk in gesprek met de gemeente Utrecht en de Vechtsebanen om aan de hand van concrete plannen te kijken of dit besluit nog kan worden omgedraaid. Zodra er nieuws is, wordt dit op deze website vermeld.

Mechelen

★ [MAAK VAN MECHELEN JOUW STARTGEMEENTE! KLIK HIER.](#)



**Zaakvoerder van restaurant Julia die zich verzet tegen coronapas ziet reservaties binnenstromen, maar is er niet gerust in:
“Mijn kop zal worden afgehakt”**

'Verdeel en heers. Uw vrijheid of uw QR-code'

04/11/21 om 05:31 Bijgewerkt om 10:04



Matthias Dobbelaere-Welvaert

directeur en privacyactivist bij 'the Ministry of Privacy'.

'Het probleem voor u - als gevaccineerde - is dat eens we dergelijke maatregelen zonder morren aanvaarden, we de deur openzetten voor ander en toekomstig gebruik van dergelijke gezondheidspassen, in en buiten de werkvloer', schrijft Matthias Dobbelaere-Welvaert.



WETENSCHAP KARL LAUTERBACH

"We zouden massale ruzies krijgen met mensen die weigerden te vaccineren"

Status: 31 oktober 2021 | Leestijd: 8 minuten

Door Anna Kröning , Florian Sädler



Er is nieuws!



Schaf het corona-toegangsbewijs af

340.190 ondertekeningen

Er met dwang en plicht een corona vaccinatiebewijs, bewijs van recente besmetting (genezing) of testbewijs (binnenkort tegen betaling) overlegd moet worden. Dit is vrijheid en privacy belemmerend en past niet in onze samenleving. Dit moet stoppen!

Agenda 2030

Maaslandse tuinder Bas moet stoppen met moestuinderij: 'Anders riskeren we een boete'



Steffie Taal

30 oktober, 14:00 • 3 minuten leestijd



China roept bevolking op voorraden van voedsel en dagelijkse levensbehoeften aan te leggen voor verwachte schaarste in winterperiode

Gaan we hier waarschijnlijk ook nog wel mee te maken krijgen.

Quote:

De Chinese regering heeft gezinnen opgedragen om in geval van nood een voorraad aan te leggen voor de dagelijkse levensbehoeften, nadat uitbraken van COVID-19 en ongewoon hevige regens die de groenteprijzen de hoogte in joegen, bezorgdheid deden ontstaan over tekorten.

De richtlijn van het ministerie van Handel veroorzaakte maandag laat enige ongerustheid op de binnenlandse sociale media en deed vermoeden dat ze het gevolg was van de verhoogde spanningen met Taiwan, terwijl sommigen zeiden dat mensen zich haastten om rijst, bakolie en zout in te slaan.

Bron

- ➡ [China urges families to keep stocks of daily necessities ahead of winter](#)
reuters.com

Deel dit topic



PARAGRAP

Dit gebeurt er als de stroom uitvalt in Europa (want dat gáát gebeuren)



Het Europese stroomnetwerk is één immens systeem – en daarom **heel kwetsbaar**. Een scenario van uur tot uur: 'Nederland telt een slordige 90.000 liften met daarin duizenden en duizenden mensen die nu al twee uur vastzitten.'

Encouraging vaccine confidence in Canada - Competition Results

Organization	SickKids
Location	TORONTO, ON
Title of proposal	Building COVID-19 Vaccine Confidence: Educating the Educators
Grant amount	\$50,000.00
Organization	Musée Armand-Frappier
Location	LAVAL, QC
Title of proposal	Vaccination: tous concernés, tous concertés!
Grant amount	\$50,000.00
Organization	McMaster University
Location	HAMILTON, ON
Title of proposal	Encouraging vaccine confidence among pregnant and breastfeeding Canadians
Grant amount	\$50,000.00
Organization	University of British Columbia
Location	VANCOUVER, BC
Title of proposal	Promoting Vaccine Confidence in Canada through TikTok
Grant amount	\$50,000.00



Thierry Baudet 
@thierrybaudet

...

Het ergste moet nog komen... Het Franse ministerie van Binnenlandse Zaken bestelt 90 pantserwagens voor 'ordehandhaving'. Levering vanaf begin 2022. Waar gaan ze dan mee komen dat de mensen zo boos maakt, dat ze hen alleen nog met pantserwagens aankunnen?



interieur.gouv.fr
Le ministère de l'Intérieur commande 90 véhic...

14:44 · 02-11-2021 · Twitter for iPhone

Digital ID

THE DAILY UNIVERSE

METRO ▾ CAMPUS ▾ SPORTS ▾ LIFE ▾ OPINION ▾ POLICE BEAT MAGAZINE ▾ SPECIAL PROJECTS ▾ NAR

Life Technology

Utahns to pocket new digital driver's license on Apple Wallet

By Lindsey Bakes - October 11, 2021

1565



juridisch



Geachte heer Engel,

Op woensdag 28 juli 2021 is aangifte gedaan van misdrijf.

U bent bij ons bekend als aangever of slachtoffer. Met deze brief informeren wij u over de afhandeling van uw zaak.

Wat gebeurt er met uw zaak?

De politie start een onderzoek. Dit kan even duren. Als uw onderzoek klaar is, krijgt u bericht van ons. Heeft u nieuwe informatie over uw zaak? Bel ons dan op 0900-8844.

Nadere toelichting

De aangifte is ligt ter beoordeling bij de officier van justitie in het arrondissement Den Haag.

Slachtofferhulp

Wilt u hulp? Neemt u dan contact op met Slachtofferhulp Nederland, telefoon 0900-0101 (lokaal tarief). Als u een rechtsbijstandsverzekering heeft, kunt u ook bij uw verzekeraar terecht voor hulp.

Slachtofferhulp Nederland helpt slachtoffers, nabestaanden, getuigen en betrokkenen na een misdrijf, verkeersongeval of calamiteit. Een medewerker van Slachtofferhulp Nederland kan u ondersteunen op juridisch, praktisch en emotioneel gebied en kan met u praten over wat u is overkomen. De diensten van Slachtofferhulp Nederland zijn gratis.

Een overzicht van de dienstverleners aan slachtoffers kunt u vinden op www.slachtofferwijzer.nl.

plaatsvond op de locatie genoemd bij plaats delict.

Verklaring

"Ik Willem Engel doe aangifte tegen het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport en in het bijzonder tegen demissionair minister Hugo de Jonge.

De volgende misdrijven zijn vast komen te staan:

1. Weigering tot uitvoering wet lijst A, art 355, ambtsmisdrijf, SR en art 119 GW;
 2. Weigering tot openbaar maken WOB, art 366, opzettelijk zoek maken, SR;
 3. Het verduisteren van geld , art 326(bedrog) SR, 312, diefstal, SR;
 4. Het sluiten van onrechtmatige contracten, Art 326 SR;
- Het niet naleven van de WHO aanbevelingen en de CE markering;

1. Zie bijlage 1, Tweede kamer.

Hugo de Jonge heeft opzettelijk de behandeling van een wet tegen gehouden om andere wetten eerder door te voeren.

Dit is een strafbaar feit. Ik ben bezig met verschillende kamerleden voor een opdracht tot vervolging.

2. Duidelijk is dat Hugo de Jonge niet wil meewerken aan de eis van de kamer en het vonnis van de rechter. De zaak gaat nu naar Hoger Beroep, mede gelet op het feit dat dit niet de eerste keer is en dat in bijlage 2 is te lezen dat er geen intentie is om de handelwijze te veranderen is dit een strafbaar feit, waarschijnlijk om ergere feiten te voorkomen. zie ook bijlage 3 waarin alles doorgestreept is en je dus niet kan lezen wat de inhoud is.

Voorbeeld van het QALY rapport van 520.000 verloren levensjaren. Dit was vorig jaar maart 2020 al bekend. Deze informatie is via een WOB aanvraag boven water gekomen.

-Zie

<https://www.rijksoverheid.nl/documenten/kamerstukken/2021/07/21/kamerbrief-over-aanpak-corona-wob-verzoeken-in-licht-van-gerechtelijke-uitspraken>.

OM aangifte

Hij deed aangifte en verklaarde het volgende over het in de aanhef vermelde incident, dat plaatsvond op de locatie genoemd bij plaats delict.

Verklaring

"Ik doe aangifte van het volgende:

- valsheid in geschrifte art 255 Sr, begaan door E Ham, hulp officier van justitie;
- Onbevoegd bevel art 355 Sr, begaan door L, Zwieten officier van justitie;
- Discriminatie op basis van politiek overtuiging art 167.1 Sv en art 137c Sr, openbaar ministerie;
- Smaad en laster op basis van art 261, openbaar ministerie;
- Valsheid in geschrifte door OM, verandering gronden voor opruizing, art 255 Sr;

Ik wens geen gebruik te maken van slachtofferhulp. U vraagt mij of ik op de hoogte ben van mijn rechten als slachtoffer, deze zijn mij bekend.

Op zaterdag 10 oktober 2020 heb ik op mijn social media een oproep geplaatst om zich te kunnen verzamelen in Den Haag voor een samen komen met iedereen die dit wilde. De directe aanleiding hiervoor was de beslissing die in Spanje was genomen over de lockdown en een ander aanleiding was de arrestaties van vreedzame demonstranten op 7 en 8 oktober 2020.

Om 18.00 uur die dag was ik op een terras aan het eten vlak bij het plein waar we zouden gaan samenkommen en om 19.00 uur zag ik dat het plein vol liep.

De rest van dit verhaal staat omschreven in de pv's die ik hierbij bijgevoegd voor het verder strafproces. De politie is naar mijn inziens niet goed op de hoogte van de wetten omtrent demonstraties er is geen vergunning nodig, het is niet verplicht om dit van te voren te melden en demonstratie kunnen niet a priorie verboden worden. De regels rondom de proportionaliteit en subsidiariteit bij de politie zijn niet voldoende bekend. Een voorbeeld hiervan is geen alternatieve locatie aan wijzen en het insluiten van de groep.





Marc Van Ranst en Willem Engel. © Photo News

Marc Van Ranst moet weer voor rechter verschijnen nadat Willem Engel beroep aantekent: "Dit is diefstal van mijn tijd"

Er lijkt maar geen einde te komen aan het spervuur van rechtszaken die de Nederlandse coronascepticus Willem Engel inspant tegen Marc Van Ranst. De Belgische viroloog meldt zelf dat hij op 16 november opnieuw voor de rechtbank moet verschijnen nadat Engel beroep aantekende tegen een eerdere uitspraak over laster, waarbij Van Ranst gelijk kreeg. "Dit is diefstal van mijn tijd", klinkt het bij de bekende wetenschapper.



Paul De Haeck • Startpagina

41 minuten geleden

Zal hier de donaties nog eens opzetten van onze experten vanaf 2009 tot 2020.
Geschenken door de Bill en Melinda Gates Foundation.

BILL & MELINDA GATES foundation

Overzicht DONATIES 2009-2020

09:07 Ma 12 okt. [gatesfoundation.org](#) 77% [gatesfoundation.org](#)

Your search for **belgium** returned 88 results.

GRANTEE	YEAR	ISSUE	PROGRAM	AMOUNT
Re-Imagine Europa <i>Etienne Davignon</i>	2020	Agricultural Development	Global Growth & Opportunity	\$1,487,120
CONCORD	2020	Global Health and Development Public Awareness and Analysis	Global Policy & Advocacy	\$500,000
Katholieke Universiteit Leuven <i>Marc Van Ranst, Emmanuel Andre</i>	2020	Research and Learning Opportunities	Global Health	\$713,372
European Commission <i>Sophie Wilmes, financieel beheerder</i>	2020	Nutrition	Global Development	\$500,000
International Planned Parenthood Federation European Network	2019	Family Planning	Global Development	\$599,221
SENSOA- Petra de Sutter				
Univercells <i>Vaccinproductie en gentherapie</i>	2019	Vaccine Development	Global Health	\$14,298,411
International Society of Vaccines, Inc.	2019	Discovery and Translational	Global Health	\$20,000

Minister Dekker: ‘Eén toezichthouder voor toezicht op alle advocaten: het dekenberaad’

29 oktober 2021 DOOR ADVOCATIE REDACTIE



Het toezicht op de advocatuur gaat op de schop. Het demissionaire kabinet wil het huidige systeem – waarbij elf lokale dekens toezicht houden in hun regio – vervangen door één landelijke toezichthouder die verantwoordelijk is voor het toezicht op alle 18.000 advocaten.

Dit schrijft minister Sander Dekker voor Rechtsbescherming vrijdag in een brief aan de Tweede Kamer. Met deze en andere veranderingen wordt het toezicht op de advocatuur volgens hem ‘onafhankelijker, uniformer en effectiever’. “We moeten erop kunnen vertrouwen dat advocaten betrouwbaar en integer zijn,” zegt Dekker hierover. “Om dit vertrouwen ook in de toekomst waar te kunnen maken, versterken we het toezicht op de advocatuur.”

35.401

Wijziging Wet publieke gezondheid in verband met het coronavirus

Op 28 januari 2020 is een ministeriële regeling gebaseerd op de Wet publieke gezondheid (Wpg) vastgesteld. Hierdoor behoort covid-19 tot groep A van de Wpg.

Daarmee ontstaat in de eerste plaats een wettelijke meldingsplicht voor deze infectieziekte. In de tweede plaats zijn hiermee alle bestrijdingsbevoegdheden uit de WPG geactiveerd. In de derde plaats wordt de minister voor Medische Zorg verantwoordelijk voor de leiding van de bestrijding van deze ziekte.

Met dit wetsvoorstel wordt, overeenkomstig artikel 20, vierde lid, van de Wet publieke gezondheid, de ministeriële regeling in de WPG opgenomen.

Stand van zaken



Lijst A

Criteria IFR

Door het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (hierna: RIVM) is een beslisschema opgesteld met een aantal vragen om te bepalen of een meldingsplicht geldt voor een infectieziekte.

Hiervan is sprake als, kort weergeven:

- Het gaat om internationale afspraken, bijvoorbeeld dat de infectieziekte mogelijk internationale consequenties heeft en moet worden gemeld aan de WHO volgens de Internationale Gezondheidsregeling.
- De effectiviteit, bijvoorbeeld of er een kans is op substantiële morbiditeit en/of een potentieel capaciteitsprobleem voor ziekenhuizen en huisartsen, dan wel de vraag of de infectieziekte voortkomt uit een open bron waartegen de omgeving zich niet of moeilijk kan beschermen.
- De haalbaarheid, bijvoorbeeld of de werklast voor de publieke gezondheidszorgdiensten proportioneel is aan de uitkomsten voor de publieke gezondheid.
- Tot slot de noodzaak, bijvoorbeeld of de meldingsplicht onmisbaar is voor preventie en bestrijding en niet op een andere manier informatie kan worden verkregen.

De WHO schat de kans op overlijden bij SARS op 11-15% (WHO-consensusdocument). Over het algemeen wordt gesproken van een case-fatality rate van 10%.

De mortaliteit bij mensen die ebola krijgen, is meer dan 50%.

De berekende mortaliteit in Nederland van covid-19 is 0,9%. Dit is een **onderschatting**, omdat overlijden door covid-19 niet meldingsplichtig is.

In groep B1 vallen volgens de Wpg de volgende infectieziekten: een humane infectie veroorzaakt door een dierlijk influenzavirus, difterie, pest, rabiës en tuberculose. Hoe hoog is de mortaliteit van deze bovengenoemde B1-infectieziekten?

Voor een humane infectie veroorzaakt door een dierlijk influenzavirus is geen mortaliteitscijfer te geven, het kan hierbij om zeer uiteenlopende virussen gaan.

De echte criteria

- Pathogeniteit
- Infectiviteit
- Ziekteleast
- Behandelbaar

Twee doktersassistentes aangehouden om handel in valse vaccinatiebewijzen

03 november 2021 15:22

Aangepast: 3 uur 1 minuut geleden



Beeld © Novum RegioFoto

Een student toont haar coronatoegangsbewijs. Foto ter illustratie.

De politie in Amsterdam heeft twee doktersassistentes aangehouden die worden verdacht van handel in valse vaccinatiebewijzen. Het gaat om twee vrouwen van 30 en 31 jaar. Ze werkten beiden in een artsenpraktijk in Amsterdam.



**GRAPPERHAUS WAARSCHUWT:
TOT 4 JAAR CEL VOOR MENSEN
DIE QR-CODE VervalSEN**

Acties(NCTV) tegen Willem

- .Arrestatie 10 oktober 2020 Den Haag (nacht cel)
- .Gebiedsverbod 10 dagen Den Haag
- .Aanklacht opruiing 30 maart (en 23 december) 2021
- .Arrestatie 19 december 2020 Hilversum (strafbeschikking)
- .Sabotage verkiezingen inc.stemfraude 1 feb t/m 17 mrt 2021
- .Blokkade ING 1 april 2021 (3 Mnd) (inclusief zakelijk en prive)
- .GGD poging tot aangifte 5 augustus 2021
- .Poging blokkade ING 1 oktober 2021 (bodem procedure)
- .Onderzoek OM stichting 'gedrag Willem' 26 okt 2021
- .Meer dan 400 smadelijke artikelen en nieuws items
- .Censuur op social media
- .Zwijgplicht in media en talkshows

NCTV-wetsvoorstel lijkt vrijbrief en maakt controle moeilijk

Persbericht / 5 november 2021

Categorie: Overheid & de AVG, Justitie

Het wetsvoorstel om de Nationaal Coördinator Terrorismebestrijding en Veiligheid (NCTV) ruimere bevoegdheden te geven om informatie over burgers te verzamelen is niet goed en moet flink gewijzigd worden. De minister van Justitie en Veiligheid maakt niet duidelijk waarom het noodzakelijk zou zijn dat nou juist de NCTV – een gewone afdeling van een ministerie – bepaalde persoonsgegevens verzamelt, opslaat en deelt op een terrein waarop ook inlichtingendiensten actief zijn.

Bovendien zijn de bevoegdheden heel vaag begrensd en ontbreken goede waarborgen. Dat maakt onafhankelijke toetsing door bijvoorbeeld rechters of toezichthouders moeilijk. Hierdoor kunnen burgers niet goed voor hun rechten opkomen.

Taken NCTV

De NCTV heeft als taak informatie tussen overheden te coördineren.

Hiertoe deelt de NCTV analyses over 'fenomenen en ontwikkelingen' in de samenleving. Van onbehagen over coronamaatregelen, tot rechts en links activisme. En van religieus extremisme tot klimaatacties.

Hoe de NCTV bij deze taak omgaat met persoonsgegevens, wordt vastgelegd in dit wetsvoorstel. Aanleiding was berichtgeving in NRC waarin gesteld werd dat dit gebeurde op een manier die niet aan de wet voldeed.

Voor de AP was dat aanleiding de NCTV te gelasten in kaart te brengen voor welke verwerkingen onvoldoende grondslag was. En die verwerkingen per direct te staken.

Noodzakelijkheid toetsen

Voor het volgen van personen en het verwerken van persoonsgegevens gelden voor de AIVD, MIVD en politie strikte voorwaarden. Zo wordt per keer, onafhankelijk, de noodzakelijkheid vastgesteld. Een dergelijke toets wil de NCTV zelf gaan doen. Van onafhankelijke toetsing is dan dus geen sprake.



A protester holds a sign at a Pennsylvania rally in support of Penn Medicine workers. (Courtesy of Pennsylvania Informed Consent Advocates Inc.)

CONSTITUTIONAL RIGHTS PREMIUM

Vaccine Mandate Violates Constitutional Rights: Pennsylvania Lawsuit

BY BETH BRELIE November 2, 2021 Updated: November 2, 2021

A A Print

science



YOUR HEALTH / The Truth About COVID-19 And Black Fungus

The novel coronavirus has recently been linked to two serious fungal infections: COVID-19 associated pulmonary aspergillosis (CAPA) and COVID-19 associated mucormycosis (CAM).¹ The resurgence of these rare fungal infections has medical personnel concerned.

A 2021 study found that more than 47,000 cases of CAM were reported in just three months in India. And with the Delta variant spreading worldwide, reports suggest that the number of cases is likely much higher.²

Aspergillosis and mucormycosis, which is often, mistakenly, referred to as "black fungus", existed before COVID-19, though it is rare and primarily affects people with severe illnesses—such as bone marrow transplants or acute myeloid leukemia—and people in the ICU with damage to the lungs.³ However, it has been exacerbated with COVID-19.^{1,4}

Common misconceptions

The term "black fungus" has been used by the public to describe mucormycosis; however, according to Jay Aram, MD, Global Medical Affairs Lead, Anti Infectives at Pfizer, black fungus is actually a different category of fungus that is not associated with CAPA or CAM. Instead of black fungus, the medical community prefers to use "mucor fungi."

Another common misconception of CAPA and CAM is that they are contagious.³ "This is not true," says Aram. "These infections develop due to exposure to the fungal spores—primarily in the air. People do not produce these spores and cannot spread them to others."

What are CAPA and CAM?

CAPA and CAM are opportunistic secondary infections caused by fungi in patients with severe COVID-19.

According to Aram, these infections are considered opportunistic because they are more common in people with an impaired immune system or who have developed lung damage such as acute respiratory distress syndrome.

[Comments \(1\)](#)

Heterologous SARS-CoV-2 Booster Vaccinations – Preliminary Report

✉ Robert L. Atmar, Kirsten E. Lyke, Meagan E. Deming, Lisa A. Jackson, Angela R. Branche, Hana M. El Sahly, Christina A. Rostad, Judith M. Martin, Christine Johnston, Richard E. Rupp, Mark J. Mulligan, Rebecca C. Brady, Robert W. French Jr., Martín Bäcker, Angelica C. Kottkamp, Tara M. Babu, Kumaravel Rajakumar, Srilatha Edupuganti, David Dobryzynski, Christine M. Posavac, Janet I. Archer, Sonja Crandon, Seema U. Nayak, Daniel Szydlo, Jillian Zemanek, Clara P. Dominguez Islas, Elizabeth R. Brown, ✉ Mehul S. Suthar, M. Juliana McElrath, Adrian B. McDermott, Sarah E. O'Connell, David C. Montefiori, Amanda Eaton, Kathleen M. Neuzil, David S. Stephens, Paul C. Roberts, John H. Beigel, the DMID 21-0012 Study Group

doi: <https://doi.org/10.1101/2021.10.10.21264827>

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](#)

(Funded by National Institute of Allergy and Infectious Diseases; Clinical Trials.gov number, NCT04889209)

Competing Interest Statement

RLA, HME, RER, MB, TMB, ACK, DD, CMP, JLA, ABD, SEO, SC, SUN, DS, JZ, CPDI, ERB, MJM, and AE report no competing interests. KEL receives grant awards from the National Institute of Allergy and Infectious Disease (NIAID), and funding from Pfizer Inc COVID-19 vaccine research. LAJ's institution receives grant funding from NIH and CDC for vaccine-related assessments, including those of COVID-19 vaccines. ARB has grant funding from Pfizer, Janssen, Merck and Cyanvac for non-Covid-related work and serves as a consultant for GSK and Janssen. CAR's institution has received funds to conduct clinical research from the National Institutes of Health, CDC, BioFire Inc, Genentech, GSK, Janssen, MedImmune, Merck, Micron, Moderna, Novavax, PaxVax, Pfizer, Regeneron, Sanofi-Pasteur. She is co-inventor of patented RSV vaccine technology, which has been licensed to Meissa Vaccines, Inc. JMM has served as a consultant for Merck, Sharp and Dohme for non-Covid-related work. CJ receives funding from the Bill and Melinda Gates Foundation, NIH and CDC, consults for Gilead and Abbvie, serves on a DSMB for MedPace, and receives royalties from UpToDate. MJM has laboratory research and clinical trials contracts for vaccines or MAB vs SARS-CoV-2 with Lilly, Pfizer (exclusive of the current work), and Sanofi; personal fees for Scientific Advisory Board service from Merck, Meissa Vaccines, Inc. and Pfizer RCB receives funding for vaccine trials from Path Nipah and Pfizer. RWF receives funding to perform clinical trials from Pfizer, Moderna, Astra Zeneca and Emergent Health, and he serves on advisory boards for Johnson & Johnson, Merck, Sanofi Pasteur and Seqirus. SE receives funding to her institution from Sanofi Pasteur for a non-Dovid vaccine study. MSS is on the Advisory Board of Moderna DCM receives funding from NIH and Moderna for laboratory studies of COVID-19 vaccine antibody

NCT04889209

Urology

Supported by **Chan Zuckerberg Initiative** 

Funding Statement

The trial was sponsored and primarily funded by the Infectious Diseases Clinical Research Consortium through the National Institute for Allergy and Infectious Diseases (NIAID) of the National Institutes of Health (NIH), under award numbers UM1AI48372, UM1AI48373, UM1AI48450, UM1AI48452, UM1AI48573, UM1AI48574, UM1AI48575, UM1AI48576, UM1AI48684, UM1 AI48689 and with support from the NIAID Collaborative Influenza Vaccine Innovation Centers (CIVICs) contract 75N93019C00050 and NIH Vaccine Research Center.

Author Declarations

I confirm all relevant ethical guidelines have been followed, and any necessary IRB and/or ethics committee approvals have been obtained.

Yes

The details of the IRB/oversight body that provided approval or exemption for the research described are given below:

•CORONABLOG

Live | Britse toezichthouder keurt als eerste Covid-pil goed

Volg in ons liveblog het laatste nieuws rond het coronavirus. [Download onze app](#) om van de belangrijkste updates een melding te ontvangen.

4 november 2021

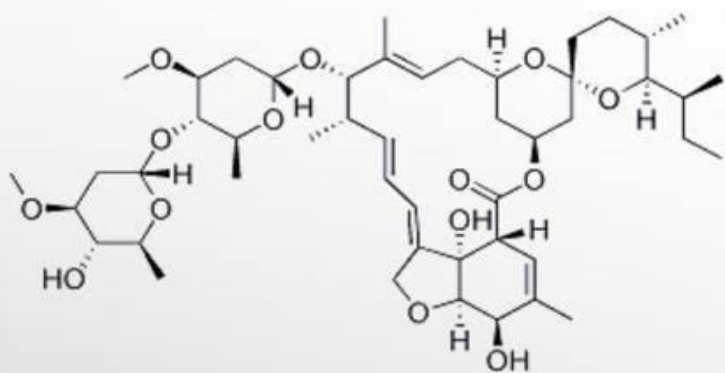
Live

[Bekijk de belangrijkste updates](#)

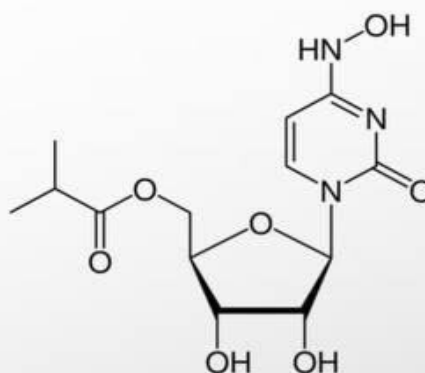
12:08

TWO MERCK DRUGS.

IVERMECTIN



MOLNUPIRAVIR



VS.

BENEFIT: ~57% REDUCTION IN MORTALITY FROM COVID-19¹

COST: ~\$1-50 PER DOSE (OFF-PATENT)

SAFETY: 40+ YEAR PROVEN SAFETY RECORD

BENEFIT: ~50% REDUCTION IN MORTALITY FROM COVID-19²

COST: ~\$700 PER DOSE (ON-PATENT)

SAFETY: ABSOLUTELY UNKNOWN

1. Real-time meta-analysis of 26 studies of mortality results; over 64 controlled studies, with 31 RCTs conducted of Ivermectin in Covid-19 treatment. <https://ivmmeta.com/>

2. Merck Press Release (as of 10/1/21, Phase 3 trials have yet to be peer reviewed)

Bamlanivimab and etesevimab for COVID-19: Withdrawal from the rolling review process [Share](#)

Table of contents

- [Overview](#)
- [Key facts](#)
- [All documents](#)

Overview

EMA has ended the rolling review of bamlanivimab and etesevimab, two antibodies developed by Eli Lilly Netherlands BV, after the company informed the Agency that it was withdrawing from the process.

The rolling review started on 11 March 2021; the company withdrew on 29 October 2021.

[Expand section](#) [Collapse section](#)

What are bamlanivimab and etesevimab and how are they expected to work?

What is a rolling review?

This site uses cookies to offer you a better browsing experience. Find out more on [how we use cookies and how you can change your settings](#).

[Accept all cookies](#)

[Accept only essential cookies](#)

Did you know..?

A **conditional marketing authorisation** guarantees that the approved vaccine:



- meets rigorous EU standards for safety, **efficacy** and quality
- is manufactured and controlled in approved, certified facilities in line with high pharmaceutical standards that are compatible with large-scale commercialisation.

Conditional marketing authorisation is a tool that allows regulators to approve a medicine quickly and in a pragmatic manner when there is an urgent need.

A **conditional marketing authorisation** is different from an **emergency use authorisation**, which some countries use to permit the temporary use of an unauthorised medicine in an emergency situation. An **emergency use authorisation** is not a **marketing authorisation**.

EU legislation foresees that **conditional marketing authorisation** is used as the fast-track authorisation procedure during public health emergencies to speed up approval and save lives.

It is the most appropriate tool to grant access to a vaccine to all EU citizens at the same time and to underpin mass vaccination campaigns.

The CDC caused an uproar in early September 2021, after it changed its definitions of “vaccination” and “vaccine.” For years, the CDC had set definitions for vaccination/vaccine that discussed immunity. This all changed on September 1, 2021.

The prior CDC Definitions of Vaccine and Vaccination ([August 26, 2021](#)):

Vaccine: A product that stimulates a person’s immune system to produce immunity to a specific disease, protecting the person from that disease. Vaccines are usually administered through needle injections, but can also be administered by mouth or sprayed into the nose.

Vaccination: The act of introducing a vaccine into the body to produce immunity to a specific disease.

The CDC Definitions of Vaccine and Vaccination since [September 1, 2021](#):

Vaccine: A preparation that is used to stimulate the body’s immune response against diseases. Vaccines are usually administered through needle injections, but some can be administered by mouth or sprayed into the nose.

Vaccination: The act of introducing a vaccine into the body to produce protection from a specific disease.

Jackson told *The BMJ* it was the first time she had been fired in her 20 year career in research.

Concerns raised

In her 25 September email to the FDA Jackson wrote that Ventavia had enrolled more than 1000 participants at three sites. The full trial (registered under NCT04368728) enrolled around 44 000 participants across 153 sites that included numerous commercial companies and academic centres. She then listed a dozen concerns she had witnessed, including:

- Participants placed in a hallway after injection and not being monitored by clinical staff
- Lack of timely follow-up of patients who experienced adverse events
- Protocol deviations not being reported
- Vaccines not being stored at proper temperatures
- Mislabelled laboratory specimens, and
- Targeting of Ventavia staff for reporting these types of problems.

Within hours Jackson received an email from the FDA thanking her for her concerns and notifying her that the FDA could not comment on any investigation that might result. A few days later Jackson received a call from an FDA inspector to discuss her report but was told that no further information could be provided. She heard nothing further in relation to her report.

Pfizer – FDA

DARPA Hires Pfizer to Perform Groundbreaking Vaccine Research

For \$7.7 million, DARPA wants Pfizer to rewrite the rules by which vaccines are created and diseases treated.



Rich Smith (TMFDitty)
Dec 5, 2013 at 9:32AM
[Author Bio](#)

Follow @RichSmithFool

2,950 followers

The Department of Defense announced eight [defense contracts](#) on Wednesday. Worth \$198.4 million in total, the contracts ranged in value by a factor of 10 -- from as much as \$80 million to as little as \$7.7 million. Yet it was that very smallest of the eight contracts awarded yesterday that was the most interesting.

The Defense Advanced Research Projects Agency (DARPA) awarded Pfizer (NYSE:PFE) a \$7.7 million contract to research whether it might be possible to "identify and subsequently induce the production of protective antibodies to an emerging pathogen directly in an infected or exposed individual."

The traditional method of "curing" a disease -- from which DARPA is deviating -- involves extracting a pathogen, isolating its antigen, and using that antigen to create a vaccine *in vitro*. This vaccine is then injected into a patient to stimulate his or her immune system to fight off subsequent exposures to the pathogen. DARPA, however, appears to be tasking Pfizer with finding a shortcut, whereby all of this would happen *in vivo*, within the patient's body, thus dramatically cutting the time between the discovery of a pathogen and the military's ability to treat it. Incidentally, if Pfizer is successful in this work, its research could have significant applications in the civilian world as well.

Pfizer's DARPA contract will run through Dec. 8, 2016.

MOTLEY FOOL STOCK ADVISOR RECOMMENDATIONS



Motley Fool Stock Advisor's Latest Pick
[Get Access](#)
601% Average Return

Average returns of all recommendations since inception. Cost basis and return based on previous market day close.

STOCKS



Pfizer Inc.
NYSE:PFE

\$39.29 **\$0.44 (-1.11%)**

Motley Fool Returns

STOCK ADVISOR | S&P 500

BioNTech Signs Collaboration Agreement with Pfizer to Develop mRNA-based Vaccines for Prevention of Influenza

BioNTech will receive \$120 million in upfront, equity and near-term research payments from Pfizer and will be eligible to receive up to \$305 million in potential development, regulatory and commercial milestone payments and up to double-digit royalties

Partnership brings together Pfizer's leadership in vaccines with BioNTech's expertise in mRNA technology

August 16, 2018 01:00 AM Eastern Daylight Time

MAINZ, Germany & NEW YORK--(BUSINESS WIRE)--BioNTech AG, a rapidly growing biotechnology company focused on precise immunotherapies for the treatment of cancer and infectious disease, today announced that it has entered into a multi-year research and development (R&D) collaboration with Pfizer Inc. (NYSE: PFE) to develop mRNA-based vaccines for prevention of influenza (flu).

"Forward-Looking Information and Factors That May Affect Future Results"



Tweet this

Under the terms of the agreement, BioNTech and Pfizer will jointly conduct research and development activities to help advance mRNA-based flu vaccines. Pfizer will assume sole responsibility for further clinical development and commercialization of mRNA-based flu vaccines, following BioNTech's completion of a first in human clinical study.

BioNTech will receive \$120 million in upfront, equity and near-term research payments and up to an additional \$305 million in potential development, regulatory and commercial milestone payments. In addition, BioNTech will receive up to double-digit tiered royalty

at a glance

Developer	BioNTech; Pfizer
Class	Influenza virus vaccines; RNA vaccines
Mechanism of Action	Immunostimulants
Orphan Drug Status	No
New Molecular Entity	No

Highest Development Phases

Preclinical	Influenza virus infections
--------------------	----------------------------

Most Recent Events

- 31 Mar 2020** BioNtech plans a phase I trial for Influenza virus infections (Prevention) in first half of 2021 (parenteral)
- 07 Nov 2019** Preclinical trials in Influenza virus infections (Prevention) in Germany (Parenteral) (BioNTech pipeline, November 2019)
- 23 Aug 2018** BioNTech collaborates with Pfizer to develop mRNA-based vaccines for Influenza (Prevention)

Pfizer

Bill Gates recently stated that he views Pfizer ([NYSE:PFE](#)) as [the leader in the coronavirus vaccine race](#). In a CNBC interview, he said, "The only vaccine that, if everything went perfectly, might seek the emergency use license by the end of October, would be Pfizer."

The Gates Foundation also owns shares of the big drugmaker. However, this investment wasn't initiated because of Pfizer's coronavirus program. Actually, the foundation first bought a stake in Pfizer back in 2002 with the stated intention of "expand[ing] access to the pharmaceutical company's all-in-one injectable contraceptive, Sayana Press, giving women in the developing world an affordable option."

Gates is probably correct in assessing Pfizer as the coronavirus vaccine leader. The company expects to report initial results next month from a late-stage study of BNT162b2, the COVID-19 vaccine candidate that it's developing with BioNTech ([NASDAQ:BNTX](#)). If all goes well, BNT162b2 could very well become the first coronavirus vaccine available to Americans.

BioNTech

It's not surprising that the Bill & Melinda Gates Foundation also owns shares of BioNTech. Again, though, the nonprofit foundation didn't invest in the German [biotech stock](#) because of its coronavirus program.

The Gates Foundation first bought a position in BioNTech in September 2019, well before the COVID-19 pandemic hit. It invested \$55 million in the biotech, with the potential for total funding to reach \$100 million. The foundation's goal with this investment was to work with BioNTech to develop vaccines and immunotherapies for preventing HIV and tuberculosis (TB) infection.

BioNTech began developing its BNT162 COVID-19 vaccine program earlier this year. It had already made significant progress with this program when it announced a partnership with Pfizer in March.

CureVac

BioNTech wasn't the first German biotech to attract the attention of the Gates Foundation. In 2015, the

- On January 29, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 282,678 shares;
- On April 24, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 131,933 shares against contributions in kind (swap of shares in our company against shares in one of our subsidiary companies);
- On June 26, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 666,123 shares;
- On August 16, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 333,310 shares;
- On September 18, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 206,595,492 shares by way of a capital increase from our funds; thus, no contribution by investors was made;
- On September 26, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 3,038,674 shares;
- On October 14, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 10,000,000 shares;
- On November 6, 2019, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 517,408 shares;
- On April 23, 2020, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 1,580,777 shares;
- On May 5, 2020, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 2,377,446 shares; and
- On May 8, 2020, our share capital as registered with the commercial register (*Handelsregister*) was increased by issuing 1,935,488 shares.

<https://www.clinicaltrialsarena.com/news/pfizer-biontech-booster-vaccine/>

The first batch of the mRNA required for the clinical trial has been produced at BioNTech's facility in Mainz, Germany. Subject to regulatory approvals, Pfizer and BioNTech will initiate clinical studies next month.

According to real-world data reported by the Israeli Ministry of Health, vaccine efficacy to prevent infection and symptomatic disease was observed to decline six months after a two-dose vaccination. The vaccine preserved efficacy in preventing serious illness.

This data is in line with an ongoing analysis in the Phase III study conducted by the companies.

In a statement, BioNTech said: "That is why we have said, and we continue to believe that it is likely, based on the totality of the data we have to date, that a third dose may be needed within six to 12 months after full vaccination."

This May, Pfizer commenced a new study analysing the co-administration of a booster dose of its Covid-19 vaccine followed by its 20-valent pneumococcal conjugate vaccine (20vPnC) candidate in adults aged 65 years and above.

Boosters 15 jan 2021

Experimental: Booster vaccination of Phase 1 participants with BNT162b2 at a dose of 30 µg	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: Booster vaccination of Phase 3 participants with BNT162b2 at a dose of 30 µg	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: Booster vaccination of Phase 3 participants with BNT162b2SA at a dose of 30 µg	Biological: BNT162b2SA Intramuscular injection
Experimental: Vaccination of BNT162b2-naive participants with BNT162b2SA at a dose of 30 µg	Biological: BNT162b2SA Intramuscular injection
Experimental: Booster and further vaccination of Phase 3 participants with BNT162b2SA at a dose of 30 µg	Biological: BNT162b2SA Intramuscular injection
Experimental: Booster vaccination of Phase 3 participants with BNT162b2 at a dose of 5 µg	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: Booster vaccination of Phase 3 participants with BNT162b2 at a dose of 10 µg	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection

Beta variant

Condition or disease <small>i</small>	Intervention/treatment <small>i</small>	Phase <small>i</small>
SARS-CoV-2 Infection	Biological: BNT162b2	Phase 3
COVID-19	Biological: BNT162b2.B.1.351	

Study Design

Go to

Study Type i: Interventional (Clinical Trial)
Actual Enrollment i: 1530 participants
Allocation: Randomized
Intervention Model: Parallel Assignment
Masking: Triple (Participant, Care Provider, Investigator)
Primary Purpose: Prevention
Official Title: A PHASE 3, RANDOMIZED, OBSERVER-BLIND STUDY TO EVALUATE THE SAFETY, TOLERABILITY, AND IMMUNOGENICITY OF MULTIPLE PRODUCTION LOTS AND DOSE LEVELS OF THE VACCINE CANDIDATE BNT162b2 AGAINST COVID-19 IN HEALTHY PARTICIPANTS 12 THROUGH 50 YEARS OF AGE AND THE SAFETY, TOLERABILITY, AND IMMUNOGENICITY OF BNT162b2 RNA-BASED COVID-19 VACCINE CANDIDATES AS A BOOSTER DOSE IN HEALTHY PARTICIPANTS 18 THROUGH 50 YEARS OF AGE
Actual Study Start Date i: February 15, 2021
Actual Primary Completion Date i: July 22, 2021
Actual Study Completion Date i: July 22, 2021

Arms and Interventions

Go to

Arm <small>i</small>	Intervention/treatment <small>i</small>
Experimental: Arm 1 30-microgram dose of US manufactured drug substance (Lot 1)	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection

Micelle ipv LNP

Actual Study Start Date [\(1\)](#) : April 1, 2021

Estimated Primary Completion Date [\(1\)](#) : October 30, 2021

Estimated Study Completion Date [\(1\)](#) : October 30, 2021

Arms and Interventions

Go to

Arm (1)	Intervention/treatment (1)
Experimental: Lyophilized SDV	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: Frozen liquid MDV (control for lyo SDV) Control for lyophilized SDV	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: Frozen-liquid with LNP size at the upper end of specification	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection
Experimental: RTU	Biological: BNT162b2 Intramuscular injection

Outcome Measures

Go to

Primary Outcome Measures [\(1\)](#):

1. Geometric mean ratio of lyophilized BNT162b2 in single-dose vials is noninferior to frozen-liquid BNT162b2 in multi-dose vials in participants without evidence of SARS-CoV-2 infection [Time Frame: 1 month after Dose 2]

As measured at the central laboratory

Pfizer studies Covid-19 booster dose with pneumococcal shot

25 May 2021 (Last Updated October 21st, 2021 10:17)

Pfizer starts a study of co-administration of third dose Covid-19 vaccine followed by pneumococcal vaccine candidate in elderly.



microneutralization assay) among C4591007 study participants 5-11 years of age following completion of a primary series to antibody titers of those of young adults 16-25 years of age who received two doses of 30 µg BNT162b2 in study C4591001. Efficacy against COVID-19 disease was assessed descriptively in study C4591007 participants 5-11 years of age.

Vaccine formulation

Authorization is being requested for a modified formulation of the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine. Each dose of this formulation contains 10 µg of a nucleoside-modified messenger RNA (mRNA) encoding the viral spike (S) glycoprotein of SARS-CoV-2 that is formulated in lipid particles and supplied as a frozen suspension in multiple dose vials.

To provide a vaccine with an improved stability profile, the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine for use in children 5-11 years of age uses **tromethamine** (Tris) buffer instead of the phosphate-buffered saline (PBS) as used in the previous formulation and excludes sodium chloride and potassium chloride. The packaged vials for the new formulation are stored frozen at -90°C to -60°C. The frozen vials may be thawed and stored at refrigerator at 2°C to 8°C for up to 10 weeks.

Follow up safety study

Brief Summary:

Post-marketing study, Chotor study of COMIRNATY vaccinees followed for 11months. Serious adverse events and COVID-19 observed during the follow-up period will be collected, and the long-term safety of this product will be assessed.

Condition or disease 	Intervention/treatment 
COVID-19	Biological: BNT162b2

Detailed Description:

The healthcare professionals who are vaccinated with this product early after the marketing approval of COMIRNATY(participants in the Investigation of Health Status of Recipients Vaccinated First conducted by the Science Research Group of the Ministry of Health, Labour and Welfare) will be followed for 11 months from the day following 28 days after the final vaccination of this product (end date of observation period in Investigation of Health Status of Recipients Vaccinated First) to 12 months after the final vaccination of this product, information on serious adverse events and COVID-19 observed during the follow-up period will be collected, and the long-term safety of this product will be assessed (to be conducted as 11-month follow-up investigation after completion of Investigation of Health Status of Recipients Vaccinated First).

Study Design

Go to 

Study Type  : Observational

Estimated Enrollment  : 20000 participants

Observational Model: Case-Only

Time Perspective: Prospective

Official Title: General Investigation of COMIRNATY Intramuscular Injection (Follow-up Study for Subjects [Healthcare Professionals] Who Are Vaccinated at an Early Post-Approval Stage)

Actual Study Start Date  : April 20, 2021

Estimated Primary Completion Date  : October 22, 2022

Estimated Study Completion Date  : December 3, 2022

Groups and Cohorts

Go to 

Group/Cohort 	Intervention/treatment 
COMIRNATY	Biological: BNT162b2

nct04515031

6 maanden

Information provided by (Responsible Party):
BioNTech SE

[Study Details](#) [Tabular View](#) [No Results Posted](#) [Disclaimer](#) [? How to Read a Study Record](#)

Study Description Go to

Brief Summary:

This is a Phase 1/2/3 study in healthy children and young adults.

Dependent upon safety and/or immunogenicity data generated during the course of this study, and the resulting assessment of benefit-risk, the safety, tolerability, and immunogenicity of BNT162b2 in participants <6 months of age may subsequently be evaluated.

Condition or disease <small>1</small>	Intervention/treatment <small>1</small>	Phase <small>1</small>
SARS-CoV-2 Infection, COVID-19	Biological: Biological/Vaccine: BNT162b2 10mcg Biological: BNT162b2 20mcg Biological: BNT162b2 30mcg Other: Placebo Biological: Biological/Vaccine: BNT162b2 3mcg	Phase 2 Phase 3

[► Show detailed description](#)

Study Design Go to

Study Type 1: Interventional (Clinical Trial)
Estimated Enrollment 2: 7000 participants

Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine EUA Amendment Review Memorandum

Event	12-15 Years BNT162b2 n/N (%)	12-15 Years Placebo n/N (%)	16-25 Years BNT162b2 n/N (%)
From Dose 1 to cutoff date or participant blinding (whichever is earlier) ^b			
SAE	5/1131 (0.4)	2/1129 (0.2)	8/1866 (0.4)
Withdrawal due to AEs	2/1131(0.2)	0	2/1866 (0.1)
Deaths	0	0	0

Source: EUA 27034.132, c4591001--12-15-tables-figures.docx, Tables Q and Q.1, pages 17-18.

n: number of participants reporting the adverse event.

^aN: number of participants in the specified age group in the reactogenicity subset of the safety population with data available for the adverse event.

^b N: number of participants in the specified age group in the safety population.

Immediate AEs

12-15-year-olds

After Dose 1:

- No BNT162b2 recipients reported an immediate AE
- Four (0.4%) placebo recipients reported a total of 5 AEs: injection site pain [n=3], headache [n=1], dizziness [n=1]

After Dose 2:

- Two (0.2%) BNT162b2 recipients reported a total of 2 AEs: injection site pain [n=1], dizziness [n=1]
- Three (0.3%) placebo recipients reported a total of 4 AEs: injection site pain [n=1], fatigue [n=1], chills [n=1], rash [n=1]

The immediate AEs described above were consistent with solicited reactions/events reported among participants in the reactogenicity subset during the first 7 days following vaccination.

One (1) BNT162b2 recipient and 1 placebo recipient reported symptoms on the day of vaccination that were consistent with pre-syncope (after BNT162b2 Dose 2 and after placebo dose 1, respectively). Vasovagal reactions are not uncommon in adolescents following

Immunocompromised

This is a 3 dose study with 420 participants (240 adults, 180 children). Participants are going to be enrolled based on conditions that make them immunocompromised. Participants are going to be followed up for 6 months after dose 3, and each participant is projected to be on the study for 14 months. This study will be conducted in the United States, Brazil and Germany

Condition or disease 	Intervention/treatment 	Phase 
SARS-CoV-2 Infection, COVID19	Biological: BNT162b2	Phase 2

Study Design

Go to

Study Type : Interventional (Clinical Trial)

Estimated Enrollment : 360 participants

Allocation: N/A

Intervention Model: Single Group Assignment

Masking: None (Open Label)

Primary Purpose: Prevention

Official Title: A PHASE 2b, OPEN-LABEL STUDY TO EVALUATE THE SAFETY, TOLERABILITY, AND IMMUNOGENICITY OF VACCINE CANDIDATE BNT162b2 IN IMMUNOCOMPROMISED PARTICIPANTS ≥ 2 YEARS OF AGE

Estimated Study Start Date : October 30, 2021

Estimated Primary Completion Date : February 18, 2023

Estimated Study Completion Date : February 18, 2023

Arms and Interventions

Go to

Arm 	Intervention/treatment 
Experimental: BNT162b2 Intramuscular Injection	Biological: BNT162b2 Intramuscular Injection

Japan

Brief Summary:

This is a Phase 1/2, randomized, placebo-controlled, and observer-blind study in healthy Japanese adults.

The study will evaluate the safety, tolerability, and immunogenicity of the SARS-CoV-2 RNA vaccine candidate against COVID-19:

- As 2 doses, separated by 21 days
- At a single dose level
- In adults 20 to 85 years of age

Condition or disease 	Intervention/treatment 	Phase 
SARS-CoV-2 Infection	Biological: BNT162b2	Phase 1
COVID-19	Other: Placebo	Phase 2

Study Design

Go to 

Study Type  : Interventional (Clinical Trial)

Actual Enrollment  : 160 participants

Allocation: Randomized

Intervention Model: Parallel Assignment

Masking: Double (Participant, Investigator)

Primary Purpose: Prevention

Official Title: A PHASE 1/2, PLACEBO-CONTROLLED, RANDOMIZED, AND OBSERVER-BLIND STUDY TO EVALUATE THE SAFETY, TOLERABILITY, AND IMMUNOGENICITY OF A SARS-COV-2 RNA VACCINE CANDIDATE AGAINST COVID-19 IN HEALTHY JAPANESE ADULTS

Actual Study Start Date  : October 21, 2020

Estimated Primary Completion Date  : November 24, 2021

Estimated Study Completion Date  : November 24, 2021

Korea

older who are scheduled for the vaccination. COMIRNATY will be administered according to the "Dosage and Administration" of the approved labeling. There is no visit or activity mandated by this study. The investigator will collect data from the subject's medical records and patient (subject) report outcome (PRO), and record the information on each subject's case report form (CRF).

About 3000 subjects will be enrolled in several centers in this study. Pfizer Pharmaceuticals Korea will conclude a post-marketing surveillance agreement with an investigator site before performing the study. Investigators at the institution that sign the agreement should consecutively prepare the CRFs from the subjects who this vaccine was administered to first after the start date of the study.

Each investigator will sequentially enroll all subjects to whom COMIRNATY is prescribed for the first time according to the local product document and who agree to participate in this study by signing the data privacy statement used in place of the informed consent form until the total requested cases per center are collected for this study.

An electronic diary will be used in this study to collect adverse events that occur after injection. Follow-up exams will be carried out from after the first injection to before the second injection, and from after the second injection to 28 days after the second injection. For the follow-up adverse event CRF, either an application using the mobile phones of subjects or entry on a paper questionnaire may be selected. The CRF will be filled out every day after the first and second injections. If an application is used, it is automatically sent as an eCRF. If a paper questionnaire is used, the questionnaire filled out after the first injection is collected at the time of the visit for the second injection and 28 days after the second injection by mail.

To promote the collection of adverse events after injection, a reminder may be given by phone about entering the information and the collection of the CRF to subjects who gave consent beforehand.

Safety is the primary interest of this study, which will be assessed based on adverse events (AEs) that occur during 28days from the first and the last dose of COMIRNATY.

Study Design

Go to

Study Type  : Observational

Estimated Enrollment  : 3000 participants

Observational Model: Case-Only

Time Perspective: Prospective

Official Title: A Prospective, Single-arm, Open-label, Non-interventional, Multicenter to Assess the Safety of COMIRNATY in Domestic Post-marketing Surveillance

Estimated Study Start Date  : September 30, 2021

Estimated Primary Completion Date  : March 4, 2027

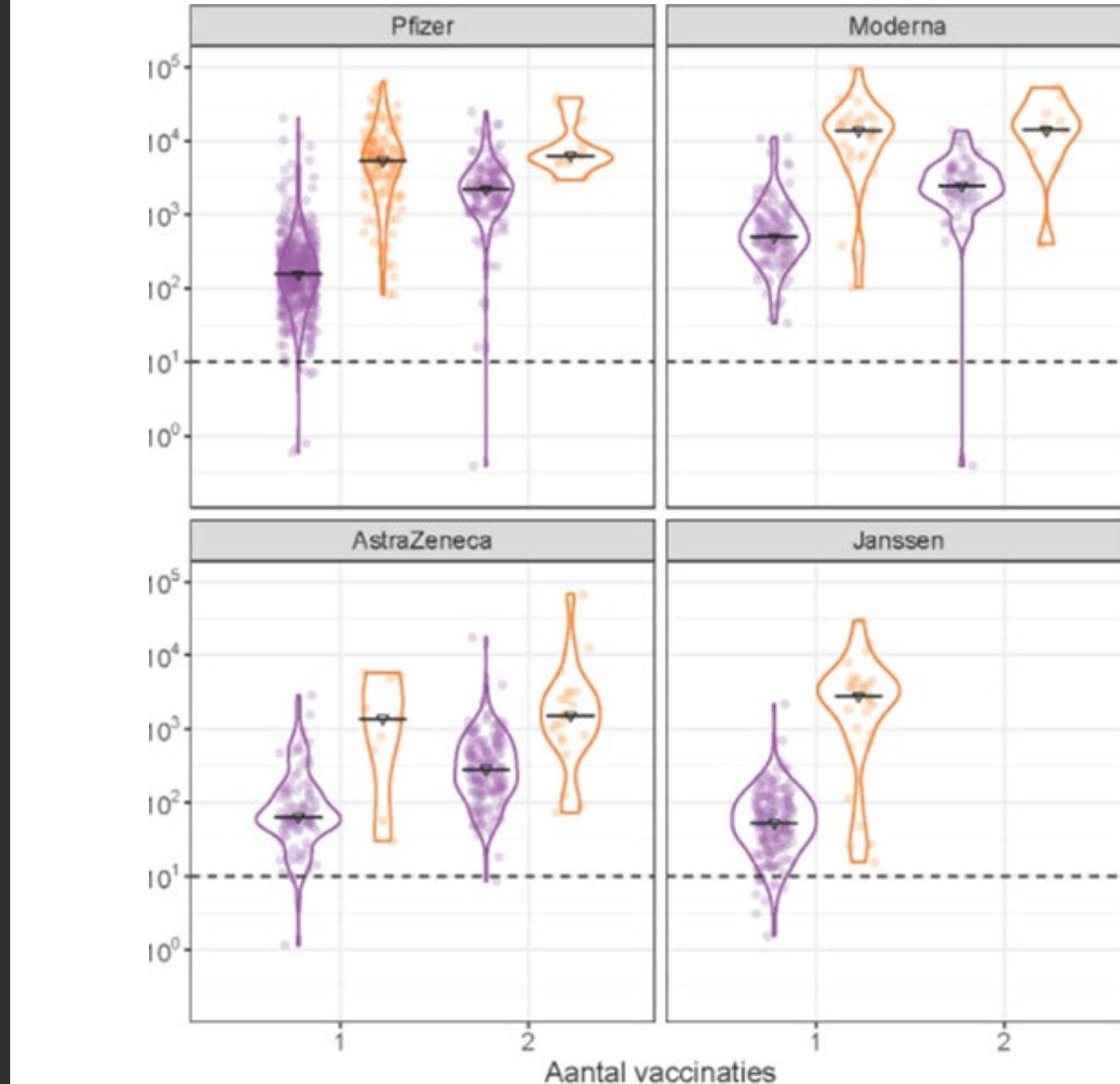
Estimated Study Completion Date  : March 4, 2027

Groups and Cohorts

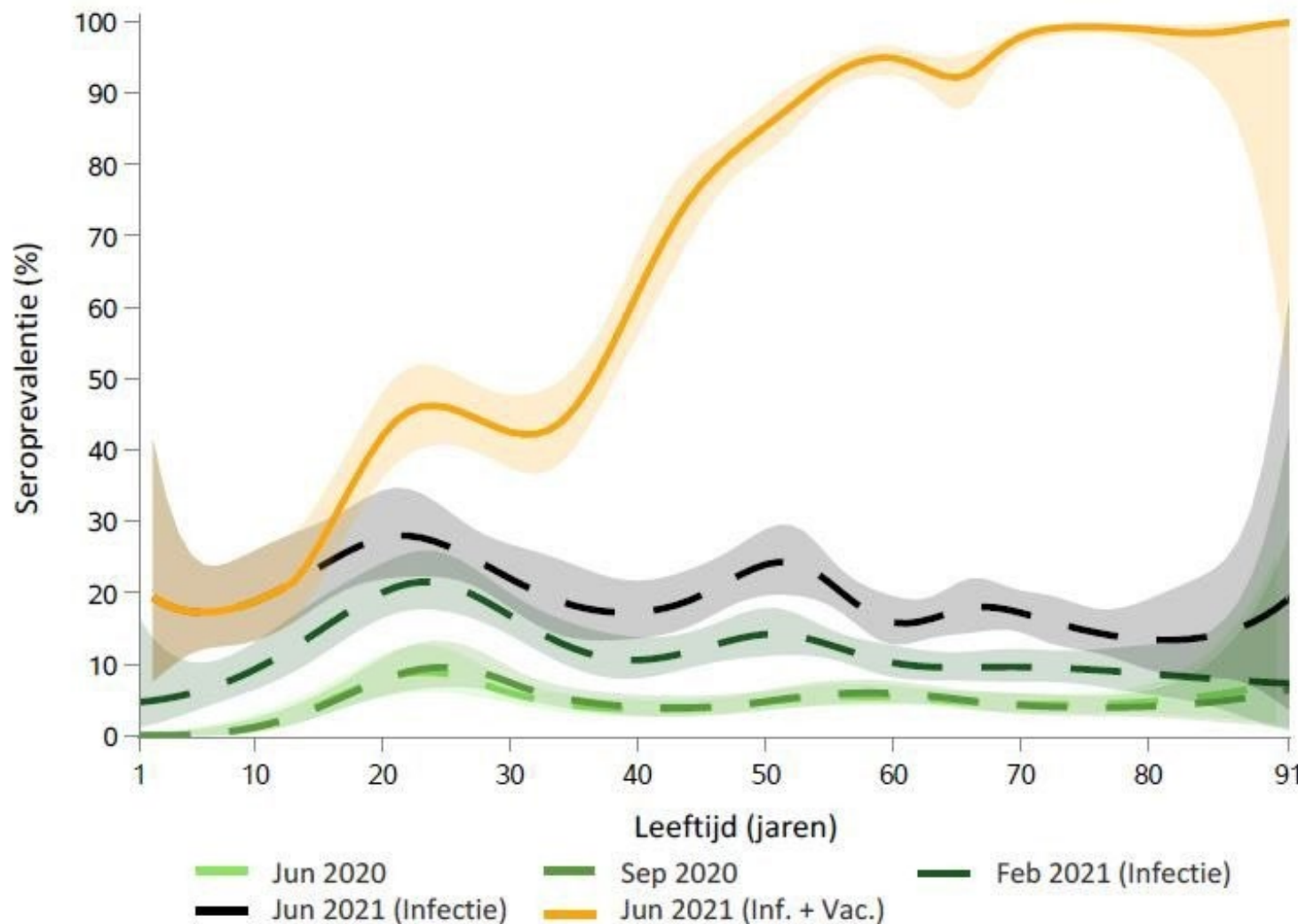
Go to

Group/Cohort 	Intervention/treatment 
Comirnaty	Biological: Comirnaty

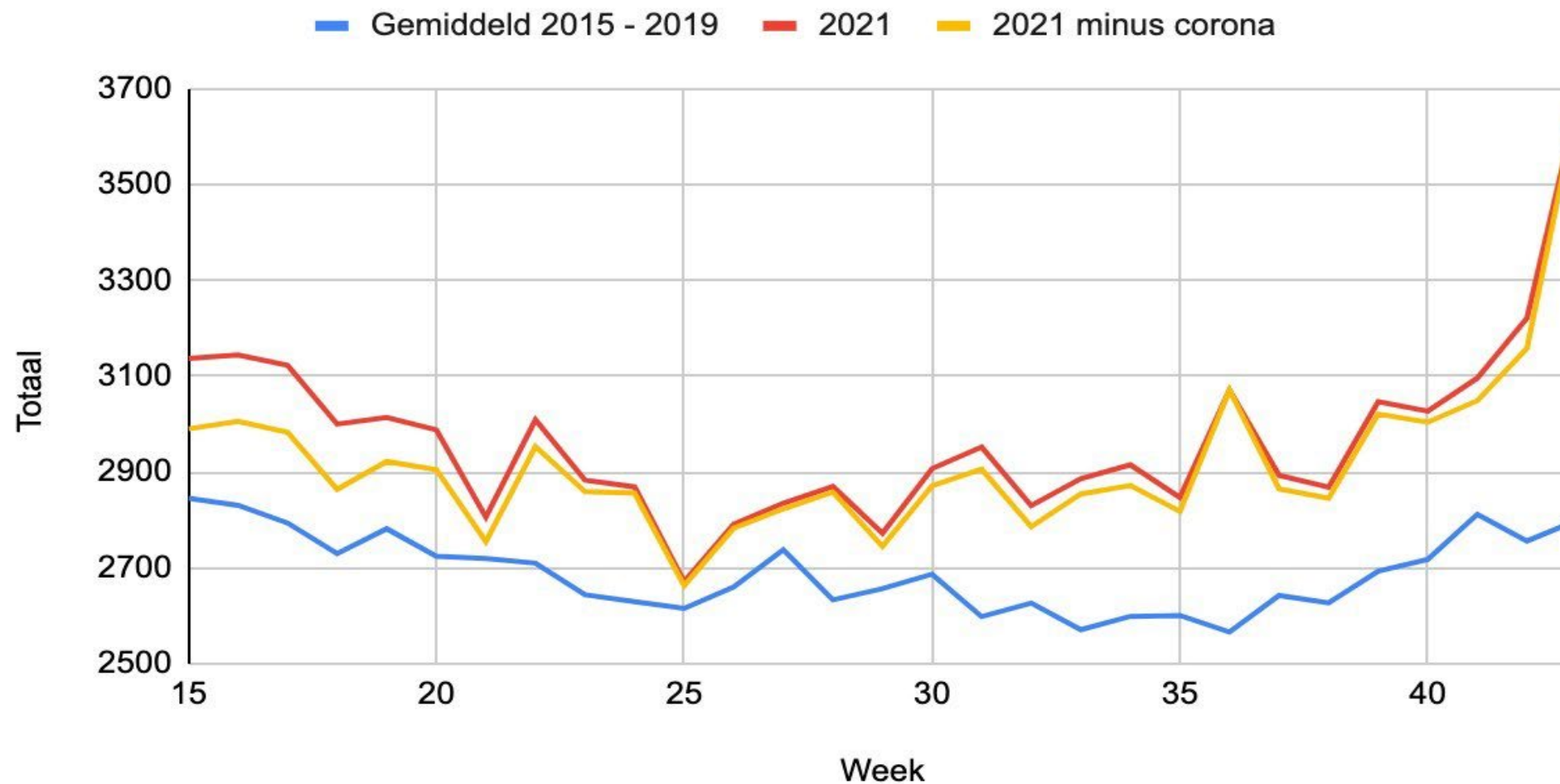
Pienter



'2: Hoeveelheid antistoffen op 14 dagen *of* meer na vaccinatie met Pfizer (Comirnaty), Moderna (Spikevax), AstraZeneca (vria) en Janssen bij volwassenen van 18 t/m 64 jaar. Er wordt onderscheid gemaakt tussen mensen die *vóór* vaccinatie besmet geweest met het coronavirus (oranje wolkjes) en mensen die dat niet waren (paarse wolkjes). De punten boven de stippellijn



Oversterfte totaal



VOLK DAT NIET VOOR
TIRANNEN
ZWICHT...

#NIETZWICHTEN

7 NOVEMBER
MALIEVELD | DEN HAAG

12u VERZAMELEN 13-16u MARS

SAMEN VOOR NEDERLAND



NIEUWE WERELD
GEHANDICAPTENZORG



[Telegram: Contact @nieuwewereldgehandicaptenzorg](#)

Tod eines Kindes – Hamburger Institut sieht Zusammenhang mit Corona-Impfung

Stand: 12:58 Uhr | Lesedauer: 2 Minuten

210



Kurz nach der Impfung verstarb ein Kind im Landkreis Cuxhaven

Quelle: picture alliance/dpa/dpa-Zentral



Artikel anhören



-02:07

Ein vorläufiges Obduktionsprotokoll weist darauf hin, dass ein zwölfjähriges Kind mit Vorerkrankungen in Folge einer Corona-Impfung gestorben ist. Solche Fälle seien extrem selten, doch „die Familie trifft das mit aller Unbarmherzigkeit zu einhundert Prozent“, sagt der Leiter des Gesundheitsamtes.

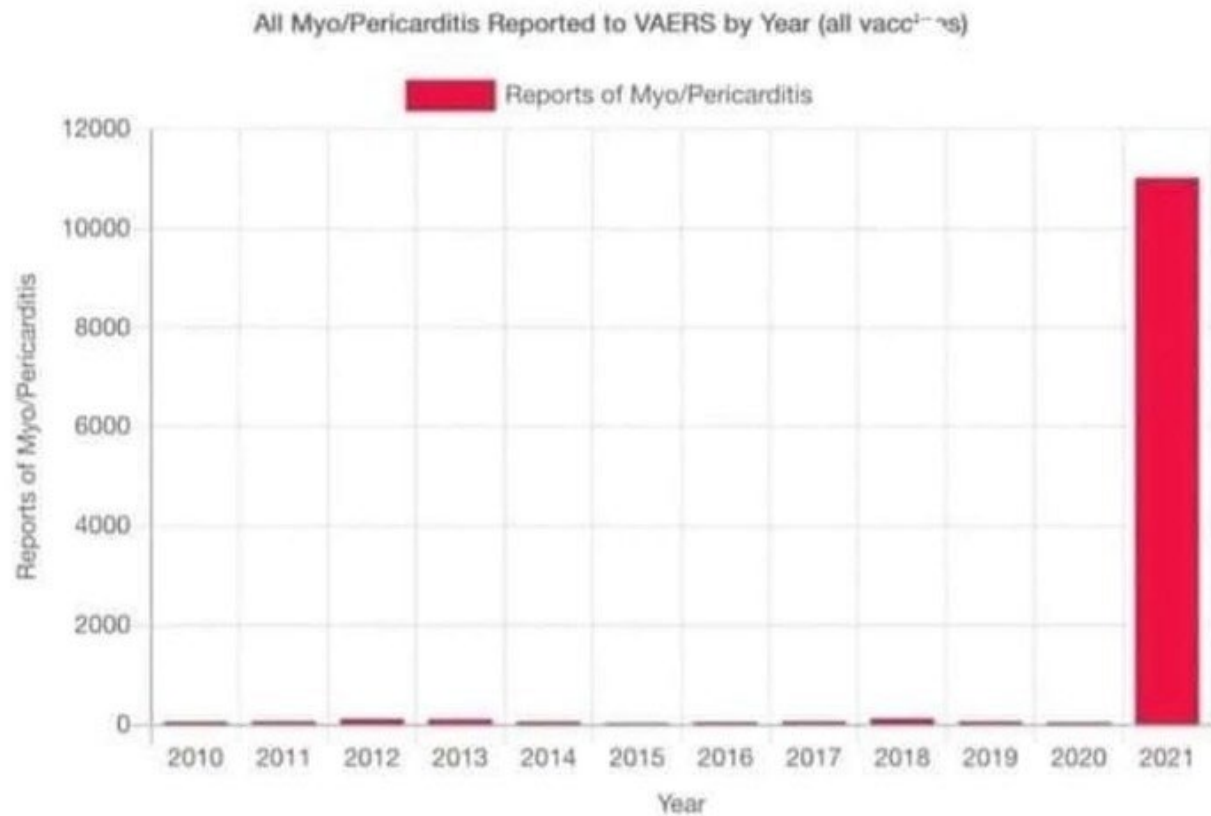


... DAVIM ... ACC Baldwin
wegen MORDES ersten Grades UND Bes...



Ontsteking aan het hart bij jonge mannen door de afgelopen 11 jaren. Komt zeker omdat de griep weg was?

Dit zijn cijfers van het Amerikaanse VAERS





The myocarditis rates for 5 to 11 year olds will likely be less than 1 in 325 kids because the rates seem to have a relative peak at 16 year olds. But still, that's an unacceptable risk. Even if we are only permanently damaging the hearts of 1 in 1,000 kids, how can you justify doing that for 28 million kids in order to maybe save around 14 lives from COVID. That's nonsensical. We'd be damaging 28,000 kids to save maybe 14 lives (since about half the 1 in 1 million kids who are estimated to die are estimated to be immune to COVID). Even the kids themselves can figure out that's a bad deal (which is why we don't tell them).

But myocarditis isn't the only symptom. It's not even the most dangerous symptom. What about death, for example?

For kids in the 5 to 11 age group, the VAERS data shows (extrapolating) that we'll kill somewhere around 22 kids per million doses. So for 28 million kids in that range, the vaccine is expected to kill about 616 kids in order to save 14 kids from dying from COVID. So we will kill around 44 kids for every kid that we save from COVID.

In most societies, this would be unthinkable. It would be unethical and immoral. But not in today's society. Because ~~the~~ ~~the~~ ~~the~~ business world

12:17

Zoeken

Interessant Commentaar
Delen Verzenden

Jaco van Hoorn • 3de+
strategisch adviseur van de korpsl...
Heel goed om het hele verhaal te laten zien... samen met de oproep om je oordeel uit te stellen. De politie belet geen demonstraties en de mogelijkheid je mening te laten horen, ze biedt er juist ruimte voor en zorgt dat dat rustig verloopt. Dat is waarom ze daar zijn. Een arts verspreidt geen ziekte, een journalist geen nepnieuws, de politie verstoort de orde niet. Zij handhaft deze juist!

Interessant • 14 | Beantwoorden

Mavom BV + Volgen 1.918 volgers Gepromoot

Met Cimcool's Fluid Technology bent u

Home Mijn netwerk Plaatsen Meldingen Vacatures



Wim Voermans @wimjmvoe... · 29 okt. ...

De zaak op scherp: [#coronapas](#) op werk en in hbo/wo. Huidige wetgeving biedt daar ws nog niet voldoende basis voor. Andere landen deden het al wel (Italië bijv. waar ik vorige week was). Parlement moet hier over meepraten/meebeslissen: wettelijke basis nodig



304



198



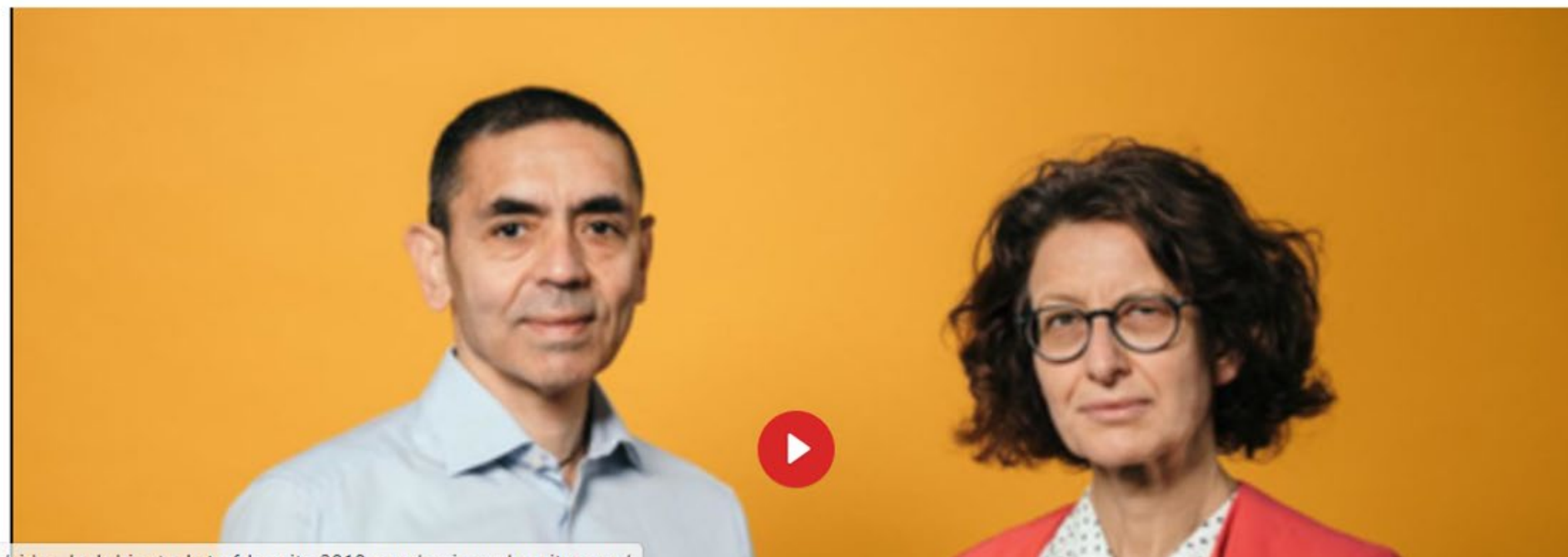
511



Videos

Video geleakt: BioNTech traf bereits 2019 konkrete Vorbereitungen für Corona-Pandemie

⌚ 27. Oktober 2021 ⚽ 14 Kommentare



Alexander De Croo

From Wikipedia, the free encyclopedia

In this article, the surname is De Croo, not Croo.



This article is missing information about political positions. Please expand the article to include this information. Further details may exist on the talk page.
(October 2020)

Alexander De Croo (born 3 November 1975) is a Belgian politician and businessman who has served as Prime Minister of Belgium since October 2020.

De Croo was born in Vilvoorde, Flemish Brabant, and studied business engineering at the Vrije Universiteit Brussel before attaining an MBA at Northwestern University. He worked for Boston Consulting Group before starting his own company, Darts-ip, in 2006. De Croo became involved with the Belgian political party Open Vlaamse Liberalen en Democraten (Open VLD), of which he was chairman from 2009 to 2012. From 2012 to 2020, De Croo served in the governments of Elio Di Rupo, Charles Michel, and Sophie Wilmès as a deputy prime minister of Belgium.

During his tenure as deputy prime minister he served as the Minister of Pensions from 2012 to 2014, as Minister of Development Cooperation from 2014 to 2020, and as Minister of Finance from 2018 to 2020. On 1 October 2020, over a year after the 2019 federal elections, the De Croo Government was formed to replace Wilmès' minority government, with De Croo as Prime Minister.

View source | Edit this page

De Croo is married to Annik Penders and they have two children.^[32] He is a keen equestrian and takes part in a formal event each year together with his father; in 2010 he broke a foot and an elbow when he fell from his horse.^[33] He is fluent in Dutch and English, as well as French, the tongue of his mother.^[34]



Other activities [edit]

European Union organizations [edit]

- European Investment Bank (EIB), ex-officio member of the Board of Governors (since 2018)^[35]
- European Stability Mechanism, member of the Board of Governors (since 2018)^[36]

International organizations [edit]

- African Development Bank (AfDB), ex-officio member of the Board of Governors^[37]
- Asian Development Bank (ADB), ex-officio member of the Board of Governors^[38]
- European Bank for Reconstruction and Development (EBRD), ex-officio member of the Board of Governors (since 2018)^[39]

Non-profit organizations [edit]

- World Economic Forum (WEF), member of the Europe Policy Group (since 2017)^[40]

Minister De Croo inaugurates a new production unit at Pfizer in Puurs

Pfizer's contraceptive, produced and packaged in Puurs, will contribute to international efforts to expand access to family planning in developing countries.

Puurs, September 11, 2018 - Alexandre De Croo, Deputy Prime Minister and Minister for Development Cooperation, attended the launching ceremony for a new production unit at the Pfizer site in Puurs. This new building will house an ultramodern filling and packaging line for a syringe containing the contraceptive "DMPA" (medroxyprogesterone acetate depot), intended for single use and administered by the subcutaneous route.





Premier De Croo wil Pfizer niet antagoniseren. Foto: AFP

In de Kamer willen de volksvertegenwoordigers weten of de regering, in navolging van Italië, Pfizer zal vervolgen omwille van de gebrekkige leveringen. Niet het moment voor getrokken messen, zegt de premier. Gebrek aan daadkracht. vindt de oppositie.



Premier De Croo wil Pfizer niet antagoniseren. Foto: AFP

In de Kamer willen de volksvertegenwoordigers weten of de regering, in navolging van Italië, Pfizer zal vervolgen omwille van de gebrekkige leveringen. Niet het moment voor getrokken messen, zegt de premier. Gebrek aan daadkracht. vindt de oppositie.

Premier De Croo stuurde pikante berichten met Italiaanse pornostar

Tagtik 22/08/2021



© Pixabay

Premier Alexander De Croo (Open Vld) zou seksueel getinte berichten verstuurd hebben naar een Italiaanse pornostar. Volgens de nu 28-jarige pornostar Eveline Dellai dateren de berichten van 2 jaar geleden. Dat betekent dat De Croo in volle regeringsonderhandeling geprobeerd heeft zijn vrouw te bedriegen. Het Italiaanse magazine 'Mow Mag' komt met de getuigenis van Dellai.

Initieel was het wetstraatjournalist Wouter Verschelde die in zijn nieuwe boek het seksverhaal rond De Croo aan de kaak stelde. Dat was begin juli. De grote Vlaamse én Waalse media hebben dit nieuws nog steeds niet gemeld. Onder andere PAL NWS en P-Magazine deden dat destijds wel. Nu doet Eveline Dellai haar verhaal aan Mow Mag, een Italiaanse magazine. De grootste Italiaanse nieuwsmedia nemen het nieuws gretig op. Bij de Belgische traditionele media blijft het echter opvallend stil.

In het interview bevestigt Dellai het verhaal van wetstraatjournalist Wouter Verschelde. Alexander De Croo heeft haar meermaals gecontacteerd om haar te overhalen seks met hem te hebben. Zij was achteraf niet geïnteresseerd in de toenmalige minister van Open Vld.

< 1 2 3 >

MOGELIJK HOU JE OOK VAN

Adr Microsoft >





Politie Den Haag onderzoekt beelden waarop agent tegen hoofd van arrestant schopt

De politie in Den Haag gaat videobeelden van haar eigen optreden onderzoeken. Op sociale media zijn beelden opgedoken van de politie die geweld gebruikt tegen een arrestant.

Op de beelden zijn enkele agenten te zien en een paar mensen die op de grond liggen. Een agent komt met een wapenstok op een van de arrestanten aflopen. Hij schopt vervolgens tegen het hoofd van de arrestant en slaat meerdere malen met de wapenstok.

State heeft een belangrijke uitspraak gedaan over het [#demonstratierecht](#).

@burgemeesters mogen niet zomaar van organisatoren van demonstraties eisen dat ze zelf verkeersregelaars regelen en dus kosten moeten maken.

[Translate](#) [Tweet](#)



amnesty.nl
Amnesty wint rechtszaak over demonstratierecht

ANTON MUSSERT PRIJS/21

ANTONMUSSETPRIJS.NL

