

**Als iemand jou
seks aanbiedt en
jij zegt: Nee,
ben jij dan een
seksweigeraar?**

#Stop-Met-Manipuleren

Holocaust survivors send open letter to the MHRA demanding an end to the Covid-19 Vaccine roll-out because they are seeing another Holocaust unfold before their eyes

BY DAILY EXPOSE ON AUGUST 26, 2021 • (3 COMMENTS)



Listen Now

Holocaust survivors and their descendants have delivered a letter to the European Medicines Agency (EMA), and the UK's Medical * Healthcare product Regulatory Agency (MHRA) demanding a halt to the Covid-19 vaccine roll-out following the FDA's decision to grant full approval to new batches of Pfizer COVID-19 vaccines.

The survivors have charged the authorities with failing to adequately inform populations of vaccine risks, and violating the right to free informed consent under the Nuremberg Code.



Medicines & Healthcare products
Regulatory Agency



MHRA

shownieuws

De presentator vertelt aan Shownieuws dat hij in Den Haag was daar voor het programma Bureau 070 Hofstad. Hoewel er op dit moment Unmute-demonstraties aan de gang zijn in Nederland, zou het op de beelden een groep betreffen van Viruswaarheid.

Volgens Ewout was het wel even kort spannend. De groep in de video wilde aandacht voor het onderwerp waarvoor ze demonstreerden. Een vrouw ging daarbij wel erg ver. Ze brak los uit de menigte en rende op Ewout af. De politie werkte haar al razendsnel tegen de grond, waarna er een chaos uitbrak.

De presentator vertelt aan Shownieuws dat hij in Den Haag was daar voor het programma Bureau 070 Hofstad. Hoewel er op dit moment Unmute-demonstraties aan de gang zijn in Nederland, zou het volgens Ewout gaan om een groep van Viruswaarheid.

Volgens Ewout was het wel even kort spannend. De groep in de video wilde aandacht voor het onderwerp waarvoor ze demonstreerden. Een vrouw ging daarbij wel erg ver. Ze brak los uit de menigte en rende op Ewout af. De politie werkte haar al razendsnel tegen de grond, waarna er een chaos uitbrak.

De presentator vertelt aan Shownieuws dat hij in Den Haag was voor het programma Bureau 070 Hofstad. Hij werd vervolgens aangevallen tijdens de Unmute-demonstraties.

Volgens Ewout was het wel even kort spannend. De groep in de video wilde aandacht voor het onderwerp waarvoor ze demonstreerden. Een vrouw ging daarbij wel erg ver. Ze brak los uit de menigte en rende op Ewout af. De politie werkte haar al razendsnel tegen de grond, waarna er een chaos uitbrak.

Het is te zien in de video's hieronder.

Laster en smaad



Maarten Brink @maartenbrink · 6h

...

"Willem Engel is een kwaadwillende sekteleider die goedgegelovige burgers opjut en met evidente leugens op het verkeerde pad brengt. Een clown zonder circus." aldus @chriskomp.

chriskomp.nl/willem-engel-e...

[#coronavirus](#) [#willemengel](#) [#viruswaarheid](#) [#ophitshippie](#)

Willem Engel: een leugenmachine





FCK VACCISM!
@LambertVanDutch



Replying to [@dancalegria](#) and [@chrisklomp](#)

Klomp noemt Engel:

1x dansleraar
3x dansdodo
3x draadharige dansmarieke
1x dans-orakel
2x ophitshippie
3x sekteleider
2x goeroe (1x heupwiegend)
3x sardonisch

in z'n langdradige stuk hatelijke laster vol herhaling om z'n leegte te maskeren. Tot zover [#Hournalist](#)
[#ChlisKromp](#)

[Translate Tweet](#)

6:04 PM · Aug 26, 2021 · Twitter for iPhone





Willem Engel @dancalegria · 6h

...

Wel lang hoor. Staat vol fouten. Wel veel werk in gestopt. Het ligt inmiddels op de juridische afdeling, waarschijnlijk is het goed voor een aangifte en dagvaarding, maar het kan wel even duren, we zijn namelijk erg druk. Ik houd je op de hoogte! toedels



133



20



37



Roland Pierik @RolandPierik · 1h

...

Willem... Nu je de juridische afdeling van viruswaanzen erop hebt gezet, verwacht ik dat [@chrisklomp](#) bibberend van angst in een hoekje van de keuken zit te huilen van angst.



Roland Pierik @RolandPierik · 5h

...

Replying to [@dancalegria](#) and [@chrisklomp](#)

Maar Willem, je had [@MarionKoopmans](#), [@vanranstmarc](#), en mij vorig jaar al een kort geding beloofd, wanneer gaat dat komen? We hadden al lang afgesproken met ons drieën erna heerlijk te gaan dineren, maar die dagvaarding komt maar niet door...



Marc Van Ranst  @vanranstmarc · 5h ...

Blijf van ivermectine af! Je gaat voor covid toch niet 100-150x de dosis innemen die voor andere indicaties geldt? Levensgevaarlijk wanneer je dat doet. Luisteren naar nitwits die ivermectine aanprijzen zal je organen ernstig schade toebrengen.



Emily Porter, M.D. @dremilyportermd · 11h

Ivermectin: My husband is a board certified medical toxicologist. There are reports that it inhibits replication of RNA viruses in vitro, it takes ~150 TIMES the recommended dose to achieve that. Most people become comatose at 10 times the recommended dose, incl many this year.

 18

 62

 223



 Marc Van Ranst Retweeted



Marc Van Ranst  @vanranstmarc · 14h ...

Replying to [@DeRedacteur1984](#) [@PietLekkerkerk](#) and 3 others

De dansleraar is weinig, maar al zeker geen afgestudeerd microbioloog. Meer nog, er zijn sanseveria's die meer kennen van microbiologie.

 29

 21

 362





Paul De Haeck • Startpagina

⌚ 41 minuten geleden

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

BILL & MELINDA GATES foundation

Overzicht DONATIES 2009-2020

09:07 Ma 12 okt. gatesfoundation.org 77%

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	\$715,372
European Commission <i>Sophie Wilmes, financieel beheerder</i>	2020	Nutrition	Global Development	\$500,000
International Planned Parenthood Federation European Network SENSOA- Petra de Sutter	2019	Family Planning	Global Development	\$599,221
Univercells <i>Vaccinproductie en gentherapie</i>	2019	Vaccine Development	Global Health	\$14,295,411
International Society of Vaccines, Inc.	2019	Discovery and Translational	Global Health	\$20,000

EXPERTS VREZEN VACCINWEIGERAARS

24/08/2021



• Ze zijn er nog altijd niet gerust in, de experts (van links boven met de klok mee) Pierre Van Damme, Marc Van Ranst, Erika Vlieghe, Steven Van Gucht en Geert Molenberghs.

ZE PLEITEN VOOR

Vaccinatieplicht voor leraars, sporters of kelners

Volgende maand zal de hele wetgevendende machinerie zich op gang trekken om de vaccinatieplicht voor het zorgpersoneel op punt te stellen. Maar mogelijk komt er dan al een nieuwe politieke discussie op ons af. De corona-experts van de GEMS willen immers dat wordt nagedacht over een veel verregaandere vaccinatieplicht, bijvoorbeeld ook voor het horecapersoneel, leerkrachten en professionele sporters.

Daarnaast pleiten ze voor het opstarten van een discussie over de coronaregels op school. Ze suggestie-

ren dat de regels zouden kunnen verschillen van leerling tot leerling, afhankelijk van hun vaccinatiestatus.

Ook in de privésfeer sluiten de experts niet uit dat we strengere regels kunnen verwachten, zelfs voor gevaccineerden. "Bij hoge viruscirculatie kan een negatieve test overwogen worden voor wie volledig gevaccineerd is en een Covid Safe Ticket wil krijgen", is te lezen in een document. Concreet: ook als gevaccineerde zou je dus nog een test moeten afleggen vooraleer je naar een groot evenement kan.

Altijd mondkemperplicht op bus of trein in de winter

Al in het begin van de zomervakantie stelden de experts van de GEMS een advies op over het verloop van de komende herfst- en winterperiode. "Werp het mondkemper nog niet weg", kopte onze krant toen het advies openbaar werd gemaakt. Maar in een gloednieuw advies aan het Overlegcomité gaan de wetenschappers nog een stapje verder. Er staat letterlijk te lezen dat de politiek moet overwegen om sommige coronamaatregelen permanent aan te houden op sommige plaatsen en op bepaalde tijdstippen. Ze adviseren bijvoorbeeld om systematisch in de winter de mondkemperplicht aan te houden op het openbaar vervoer.



BuzzFeed News / Getty Images (1)

TECH

The Co-Founder Of The Fact-Checking Site Snopes Was Writing Plagiarized Articles Under A Fake Name

"You can always take an existing article and

censuur

Je bent het oneens met het besluit

Bedankt voor je feedback. We gebruiken deze om in de toekomstig betere besluiten te kunnen nemen.



Vandaag om 00:47

Over je opmerking

Niemand anders kan je opmerking zien.



Tanja VL



apartheid

Columns & Opinie

'Tijdelijk onderscheid tussen gevaccineerden en ongevaccineerden is terecht'

Door LARISSA PANS

2 uur geleden in COLUMNS & OPINIE



Lees voor

Een restauranthouder die geen ongevaccineerden in zijn restaurant wil, een reisorganisatie die ongevaccineerde klanten wil weren, een dansschool die alleen gevaccineerde leerlingen toelaat, een docent aan de Universiteit Twente die 'selectie aan de poort' voorstelt: geen selectie op basis van cijfers of motivatie, maar het weigeren van ongevaccineerde studenten in de collegezaal.



Regel je hele reis van deur tot deur via de NS-app.

Ontdek het hier >

Docent UvA: ik neem ontslag vanwege versoepeling onderwijs

Updated 56 min geleden 59 min geleden in BINNENLAND



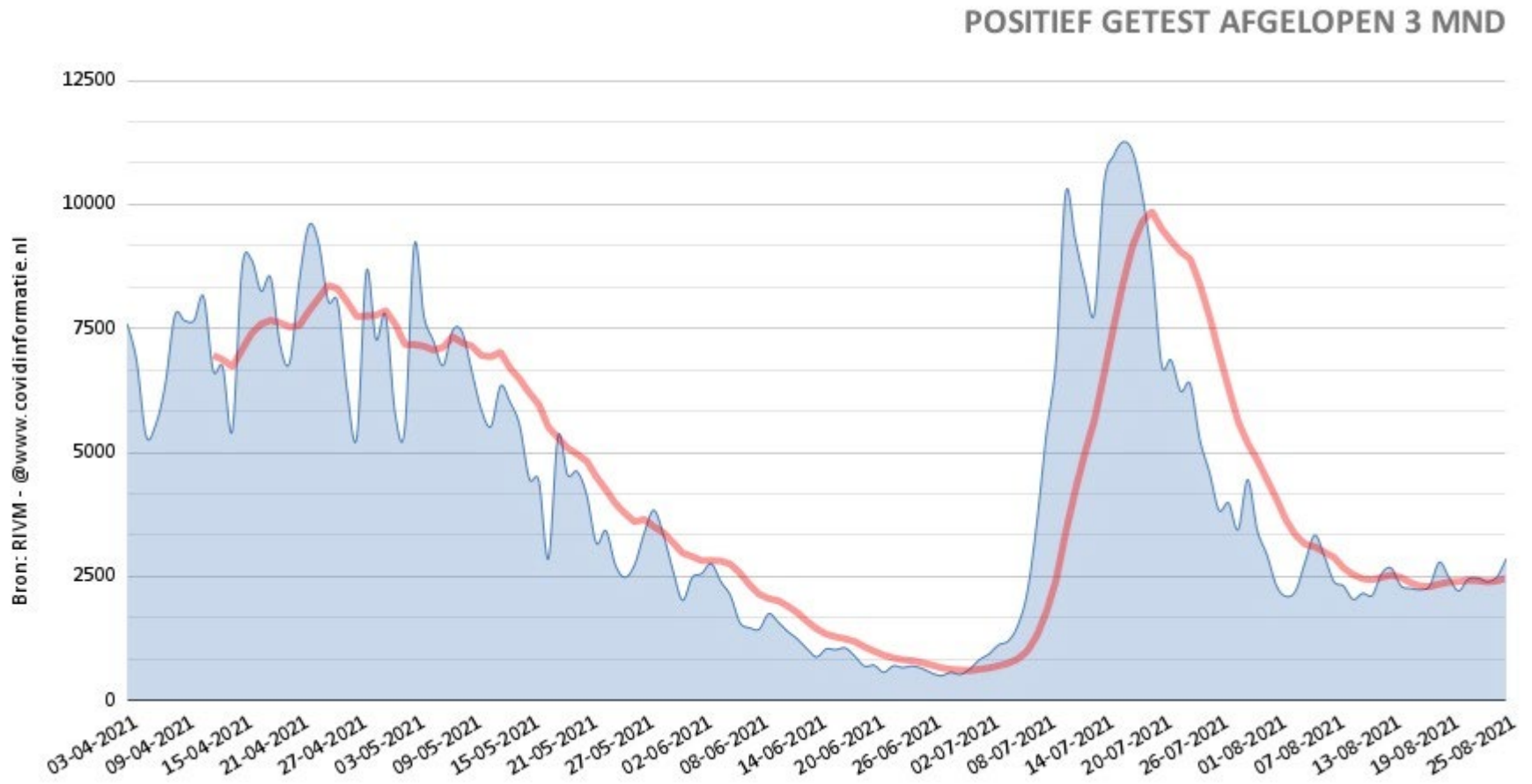
De Universiteit van Amsterdam in de Spuistraat.

© ANP/HH

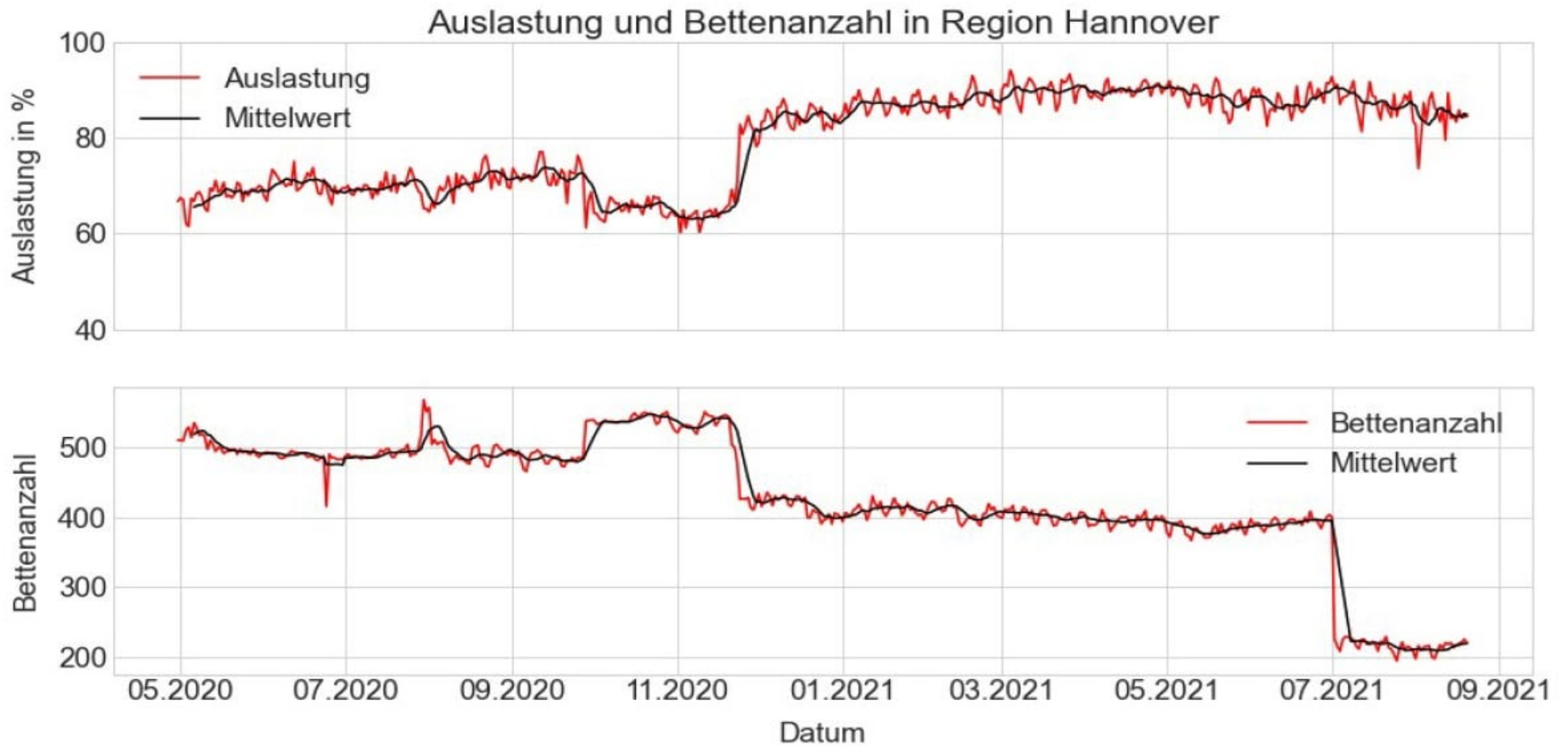
 Lees voor 

AMSTERDAM - Matt Cornell, docent literatuurwetenschappen aan de Universiteit van Amsterdam (UvA), neemt ontslag omdat hij de

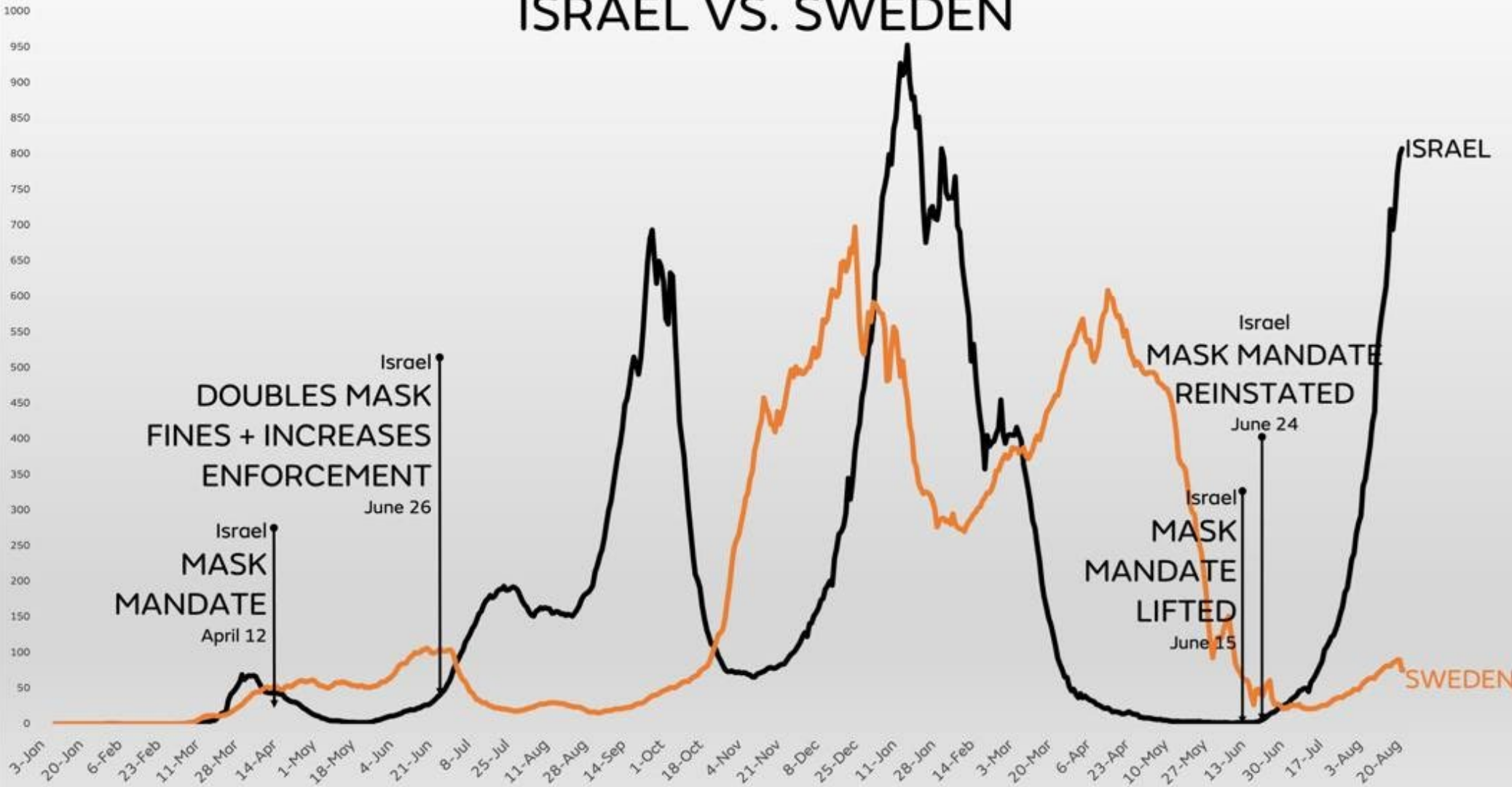
cijfers



cijfers



DAILY NEW CASES PER 1M ISRAEL VS. SWEDEN



Source: World Health Organization + Johns Hopkins CSSE - 7 Day Avg. / @ionmSC

Op eigen kosten

Wekelijkse testplicht voor alle ongevaccineerde Grieken

2 uur 11 minuten geleden



Waarom we ook in Nederland het mondkapje weer moeten invoeren

Jeannette Kras 2 uur geleden



© Tobias Klever - Waarom we ook in Nederland het mondkapje weer moeten invoeren

We complain about football matches, but not festivals, about the measures that remain in force at schools and offices, but we don't want to wear a mouth cap to dim the R. Three virologists explain to HLN why that is not so smart.

Face masks are a cheap and most likely effective way to prevent the spread of virus. Finds



MEER VAN MSN



Wateroverlast op diverse plekken in het...
ANP



Waarom we ook in Nederland het...
wel.nl



Vader en dochter naar ziekenhuis na...
De Telegraaf

Agenda 2030

DE GROENE
AMSTERDAMMER

Nederland is een subsidieparadijs voor industriereuzen: ‘Elke prikkel om de uitstoot van CO2 te verminderen is verdwenen’



Wat blijkt: ondanks dat bedrijven als Tata Steel en ExxonMobil jarenlang met CO2-rechten hebben gesjoemeld, krijgen ze gewoon **subsidies van de overheid**. ‘Wat Nederland nu doet, is gewoon **platte staatssteun voor de industrie.**’

Agenda 2030

Nieuw goederenrecht gaat in vanaf 1 september

Buren mogen ongevraagd elkaars tuin betreden

Vanaf 1 september gaat het nieuwe goederenrecht in. En daar staan ook zaken in die gevolgen hebben voor hoe privé je tuin of die van je buren nog wel is. Voorheen mocht je bijvoorbeeld een bal die per ongeluk over de haag was getrapt of een kat die in de tuin van je buren was gerend niet zelf gaan halen. Vanaf volgende maand mag dat wel, en zelfs zonder het te vragen.



Of wens je te verbouwen en er is onvoldoende plaats op jouw perceel om bijvoorbeeld een kraan te zetten?

Dan kun je die op de grond van je buur laten plaatsen. Dan is er wel toestemming nodig, maar de buur kan pas na een gegronde reden weigeren dat jij zijn eigendom gebruikt. Tot slot is er goed nieuws voor wandelaars: zij mogen lege privégrond betreden als er geen verbodsbordje staat.



'Brokstukken van kabinet?'

200.000 euro voor stenen aan de muur in plenaire zaal

Updated Gisteren, 11:31 | Gisteren, 11:22 in BINNENLAND



Lees voor

DEN HAAG - Voor een kunstwerk in de tijdelijke plenaire zaal van de Tweede Kamer is diep in de buidel getast. Liefst 200.000 euro heeft het werk, bestaand uit vijf panelen, gekost.



LAATSTE NIEUWS

Art. 3, eerste lid, Kieswet:

Wanneer een lid van de Tweede of van de Eerste Kamer **wordt benoemd in een ambt als bedoeld in artikel 57, tweede lid, van de Grondwet, [i.e. het ambt van minister of staatssecretaris, toevoeging WV]** houdt **zijn lidmaatschap van de Kamer van rechtswege op.**

Hoe bedoeld? Zie: de toelichting bij art. X3, eerste lid, Kieswet, *Kamerstukken II, 2007/08, 31 115, nr. 7, p. 2*

"Het nieuwe eerste lid van artikel X 3 bepaalt dat het lidmaatschap van een lid van de Tweede of van de Eerste Kamer van rechtswege ophoudt, indien dat lid wordt benoemd in een ambt als bedoeld in artikel 57, tweede lid, van de Grondwet. **Op het moment dat sprake is van een dergelijke benoeming, is gelijktijdig daarmee onherroepelijk komen vast te staan dat het betreffende lid een met het lidmaatschap van de Tweede of Eerste Kamer onverenigbare betrekking vervult.** Tegen de benoeming in dergelijke functies staat immers geen bezwaar en beroep open en het is evenmin mogelijk om de beëindiging van het lidmaatschap, welke voortvloeit uit de benoeming, voor te leggen aan de Tweede of Eerste Kamer zelf. **Dit heeft, zoals artikel X 1, eerste lid, uitdrukkelijk bepaalt, tot gevolg dat het betreffende lid van rechtswege ophoudt lid te zijn van het vertegenwoordigende orgaan."**

Ambassadeur verklaart vaccinatiewonder in Israël



Zo heeft 88 procent van de bevolking boven de 50 jaar ten minste al een prik gekregen.

02:26

Ambassadeur verklaart vaccinatiewonder in Israël: 'Wij geven Pfizer big data over mensen'

INTERVIEW De Israëlische vaccinatieaanpak is een geweldige proeftuin voor de rest van de wereld, stelt ambassadeur Naor Gilon. Zo kan Nederland volgens hem een voorbeeld nemen aan Israëls 'groene paspoort', dat gevaccineerde burgers privileges geeft. „Linksom of rechtsom, burgers zullen altijd een prijs betalen.”

Annemieke van Dongen 7 mrt. 2021 Laatste update: 07-03-21, 20:24

Wereldwijd

Israël ▼

● Bevestigd

● Doden

● Vaccinaties

Nieuwe vaccinaties per dag



cijfers



HOME PAGE NEWS POLITICS REGIO ENTERTAINMENT SPORTS SOCCER LIFESTYLE COUNSELOR AUTOMOBILE DIGITAL GAMES DEALS

11 CORONA VICTIMS ON CANCER WARD!

The death files of the Hamburg University Clinic

BILD reveals how the clinic acquits itself

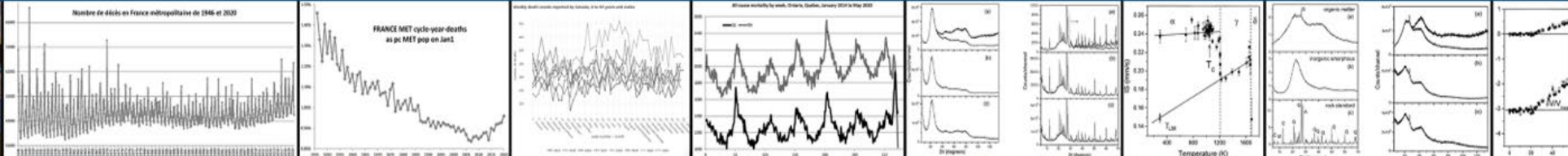


Na één schooldag alweer klassen in quarantaine: "Overviel ons compleet"

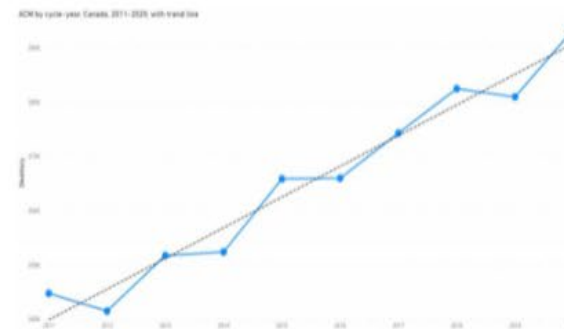
25 augustus 2021, 12.59 uur · Door Dimitri Walbeek

Twee klassen van de Haarlemse Montessorischool moesten na één schooldag in het nieuwe jaar alweer in quarantaine. Hoewel ouders hadden toegezegd dat alle leerlingen vooraf zijn getest, kwamen bij drie kinderen in twee klassen besmettingen met corona aan het licht.





2021-08-06 ::: Analysis of all-cause mortality by week in Canada 2010-2021, by province, age and sex: There was no COVID-19 pandemic, and there is strong evidence of response-caused deaths in the most elderly and in young males



Denis G. Rancourt, Marine Baudin, Jérémie Mercier

Abstract

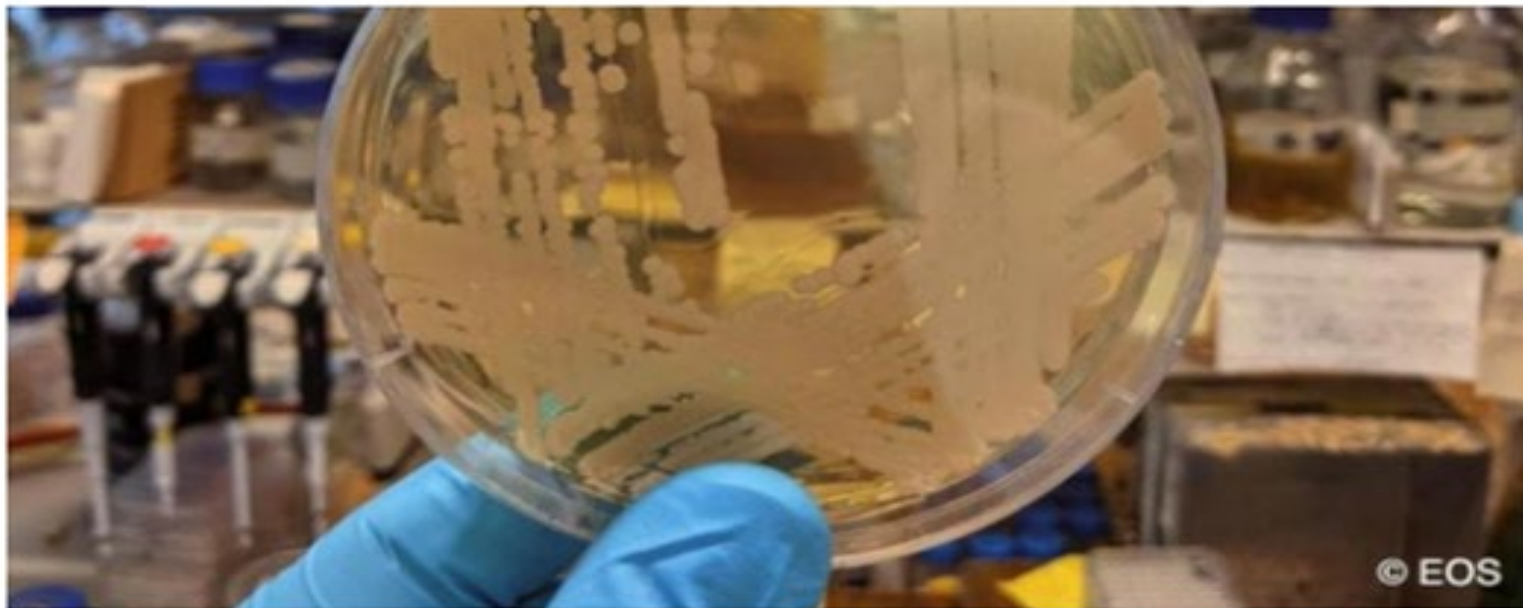
We analyzed all-cause mortality by week (ACM/w) for Canada, and for the Canadian provinces, and by age group and sex, from January 2010 through March 2021; in comparison with data for other countries and their regions or counties.

We find that there is no extraordinary surge in yearly or seasonal mortality in Canada, which can be ascribed to a COVID-19 pandemic; and that several prominent features in the ACM/w in the COVID-19 period exhibit anomalous province-to-province heterogeneity that is irreconcilable with the known behaviour of epidemics of viral respiratory diseases (VRDs). We conclude that a pandemic did not occur.

In addition, our analysis of the ACM/w, by province, age and sex, allows us to highlight anomalies, occurring during the COVID-19 period, which provide strong evidence that:

eos

De volgende pandemie? Deze superschimmel is wereldwijd in opmars



We zijn corona nauwelijks de baas of er staat alweer een nieuw gevaar klaar. De **candida auris** berooft twee derde van de besmette patiënten van het leven. Ook overleeft ie extreem lang op allerlei oppervlakken **én is ie resistent tegen veel**

Nee, Pfizer, Moderna, Jansen, AstraZeneca zijn echt geen gentherapieën. Echt niet!
Dus wel!!! Wanneer gaat bij jou de schakelaar (definitief) om?

← Staatscourant 2020, 18941 |...
zoek.officielebekendmakingen.nl

→ Staatscourant 2020, 18941 |...
zoek.officielebekendmakingen.nl



Staatscourant van het Koninkrijk der Nederlanden

Datum publicatie
30-03-2020 13:31

Organisatie
Ministerie van Infrastructuur en
Waterstaat

Jaargang en nummer
Staatscourant 2020, 18941

Rubriek
Besluiten van algemene strekking

Regeling van de Minister van
Infrastructuur en Waterstaat
van 28 maart 2020,
nr. IENW/BSK-2020/57427,
houdende
spoedmaatregelen met
betrekking tot gentherapie
ter bestrijding van COVID-19
(Tijdelijke regeling
afwijkende behandeling
vergunningaanvragen
gentherapie in verband met
bestrijding COVID-19)

Understanding Investigational Drugs

f Share

🐦 Tweet

in LinkedIn

✉ Email

🖨 Print

Have you ever thought about joining a clinical trial that is trying to find out if an investigational drug works in treating your disease or medical condition? Or maybe your healthcare provider has talked to you about treating you with an investigational drug through expanded access.

An investigational drug can also be called an experimental drug and is being studied to see if your disease or medical condition improves while taking it.

Scientists are trying to prove in clinical trials:

- If the drug is safe and effective.
- How the drug might be used in that disease.
- How much of the drug is needed.
- Information about the potential benefits and risks of taking the drug.



Article 1

For the purposes of this Regulation, the following definitions apply:

- (1) 'clinical trial' means clinical trial as defined in point (a) of Article 2 of Directive 2001/20/EC;
- (2) 'sponsor' means sponsor as defined in point (e) of Article 2 of Directive 2001/20/EC;
- (3) 'investigational medicinal product' means investigational medicinal product as defined in point (d) of Article 2 of Directive 2001/20/EC;
- (4) 'medicinal product' means medicinal product as defined in point 2 of Article 1 of Directive 2001/83/EC;
- (5) 'genetically modified organism' or 'GMO' means genetically modified organism as defined in point (2) of Article 2 of Directive 2001/18/EC.

Article 2

1. All operations related to the conduct of clinical trials, including packaging and labelling, storage, transport, destruction, disposal, distribution, supply, administration or use of investigational medicinal products for human use containing or consisting of GMOs intended to treat or prevent COVID-19, with the exception of the manufacturing of the investigational medicinal products, shall not require a prior environmental risk assessment or consent in accordance with Articles 6 to 11 of Directive 2001/18/EC or Articles 4 to 13 of Directive 2009/41/EC when these operations relate to the conduct of a clinical trial authorised in accordance with Directive 2001/20/EC.
2. Sponsors shall implement appropriate measures to minimise foreseeable negative environmental impacts resulting from the intended or unintended release of the investigational medicinal product into the environment.
3. By way of derogation from point (a) of Article 6(2) of Regulation (EC) No 726/2004 and from the second indent of the fourth paragraph of point 1.6 of Part I of Annex I to Directive 2001/83/EC, in applications for marketing authorisation for medicinal products containing or consisting of GMOs intended to treat or prevent COVID-19, the applicant shall not be required to include a copy of the competent authority's written consent to the deliberate release into the environment of GMOs for research and development purposes in accordance with Part B of Directive 2001/18/EC.

Pfizer CEO says a vaccine-resistant coronavirus variant is 'likely' to emerge

Taiyler Simone Mitchell Aug 24, 2021, 4:53 PM



President Joe Biden and Pfizer CEO Albert Bourla on June 10 in St. Ives, England. AP Photo/Patrick Semansky

- **Pfizer CEO Albert Bourla told Fox it was likely a vaccine-resistant variant would emerge.**

Onwetendheid

Arts: gevaccineerde moet weten dat hij coronavirus kan doorgeven



De deltavariant van het coronavirus verspreidt zich mogelijk sneller onder volledig gevaccineerden, maar daar is nog te weinig aandacht voor, zegt arts-microbioloog Heiman Wertheim van het Nijmeegse ziekenhuis Radboud UMC. "Hierdoor blijft het probleem mogelijk langer

Government threatens to make vaccinations mandatory

Italy sets population vaccination ultimatum

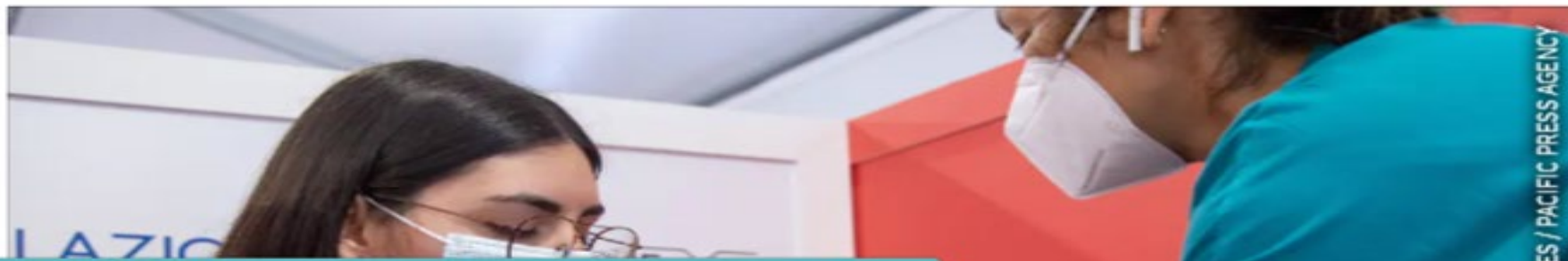
In Italy there could soon be a compulsory vaccination. At least 80 percent of Italians have to be piked by mid-September, otherwise there is a threat of compulsion.

Published: 23.08.2021 at 11:59 a.m. | Updated: 08/23/2021 at 3:34 PM

LIRE L'ARTICLE IN FRANÇAIS



Q 190





de Volkskrant ✓

8 m. · 🌐



Een derde prik Pfizervaccin biedt zestigplussers ongeveer vier keer zoveel bescherming tegen corona-infectie als de 'gewone' dubbele dosis, zegt het Israëlische ministerie voor gezondheid.



VOLKSKRANT.NL

Israël: derde prik Pfizer is een succes en remt corona-infecties

Vaccine

BOMBSHELL UK data destroys entire premise for vaccine push

The media can read just as well as me (maybe), but somehow it is left to me to report this.



Chris Waldburger

Aug 21  7  9 



vaccin

1.6 million Moderna Covid vaccine doses pulled in Japan after foreign material found in some vials

26 Aug. 2021 07:18 / Updated 8 hours ago

[Get short URL](#)



Health

U.S. review of possible link between Moderna vaccine and uncommon side effect delays adolescent approval



CORONAVIRUS

Relief Efforts



Sean Penn
Co-Founder, CORE

Read The Post's coronavirus coverage for free

[Sign Up](#)

Paralyzed from the navel down

Friedrichshain cult shoemaker after corona vaccination in a wheelchair



vaccine



Lifestyle > Health > Health Problems

Channel 7 journalist hospitalised with pericarditis after Pfizer vaccine

Channel 7 reporter Denham Hitchcock has spoken from hospital after being diagnosed with pericarditis, a rare side effect of the Pfizer vaccine.



Natalie Brown



@natalieisbrown



4 min read

August 26, 2021 - 5:10PM



news.com.au



Doodsoorzaak nog onbekend

Darter Kyle Anderson (33) overleden, collega's reageren geschokt

3 uur 12 minuten geleden

Aangepast: 2 uur 34 minuten geleden



vaccine

HIP HOP

New Zealand hip hop artist Louie Knuxx has died in Melbourne

New Zealand hip hop artist Louie Knuxx has died while running in Melbourne at the age of 42, with the coroner set to investigate.



**HEB JE IDEEËN?
WIJ HEBBEN DE TECH.**



Grover

SPOTLIGHT

THE DAILY EXPOSE



NOW? | OPINION PAGES | THE EXPOSE BLOG | WORLD NEWS | KEEP UP WITH THE EXPOSE | COI
| WE NEED YOUR SUPPORT

Official Data shows many more people have died due to the Covid-19 Vaccines in 8 months than people who have died of Covid-19 in 18 months

BY DAILY EXPOSE ON AUGUST 21, 2021 • (14 COMMENTS)



Listen Now



Top Posts



Subscribe

G





Billy Prempeh ✓

@BillyPrempeh



Thalidomide was given to pregnant mothers in the 50s and 60s to treat nausea. The result? Severe birth defects. The FDA approves lots of unsafe things. This is about profit not health. Do your due diligence. But hey, what do I know? I'm just some guy named Billy.
[#TrustFauci](#)

Thalidomide was also FDA approved





Tweet



Maarten Keulemans @mkeulemans · 1h



Verbluffende cijfers uit Israël: eerdere natuurlijke infectie beschermt tot "tientallen keren beter" dan Pfizer vaccin.

volkskrant.nl/ts-b638bfbd @volkskrant



Onderzoek: eerdere infectie beschermt veel beter dan vaccin

Wie eerder corona heeft gehad, is vijf tot zeven keer beter beschermd tegen de deltavariant van het virus dan mensen die volledig zijn ...

volkskrant.nl

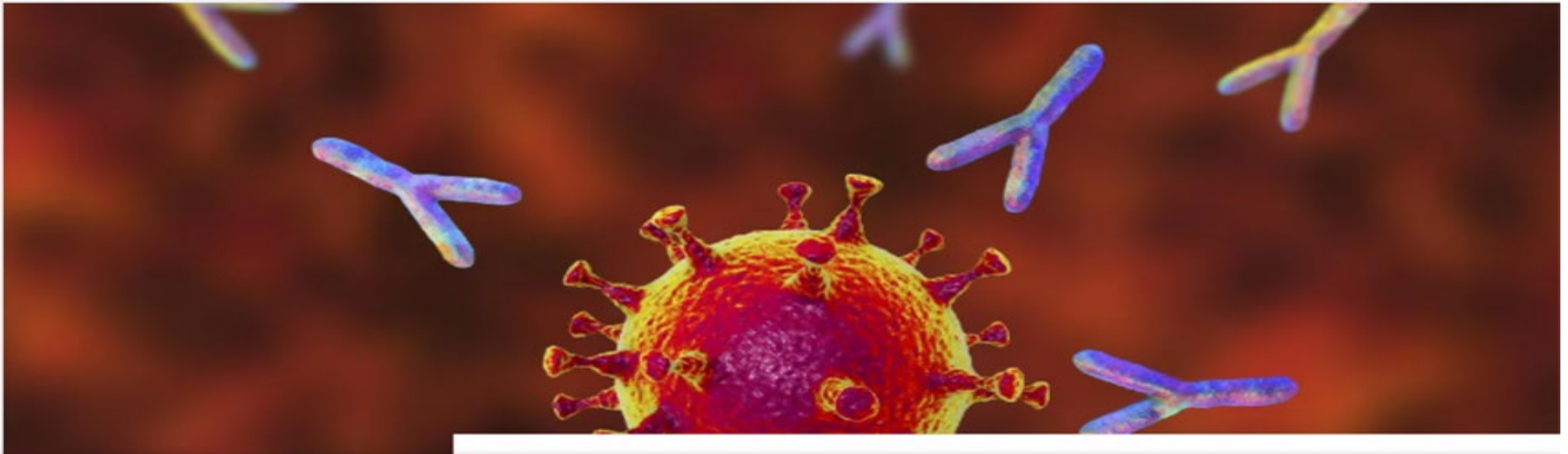


Replies

immunity

Horowitz: 15 studies that indicate natural immunity from prior infection is more robust than the COVID vaccines

DANIEL HOROWITZ | August 25, 2021



ies to better understand website visitors, for advertising, and to offer you a better experience. For more information about our use of cookies, our collection, use, and any rights you may have to access, delete, or opt out of the sale of your personal information, please view our [Privacy Policy](#).

immunitet

Politics & Society People & Metropolis Economy & Responsibility Sport & Passion Culture & Pleasure Style & Individuality Learn & Work Future & Technology Health & Ecology News & Headli >


We are independent and want to stay that way. Do you support us?

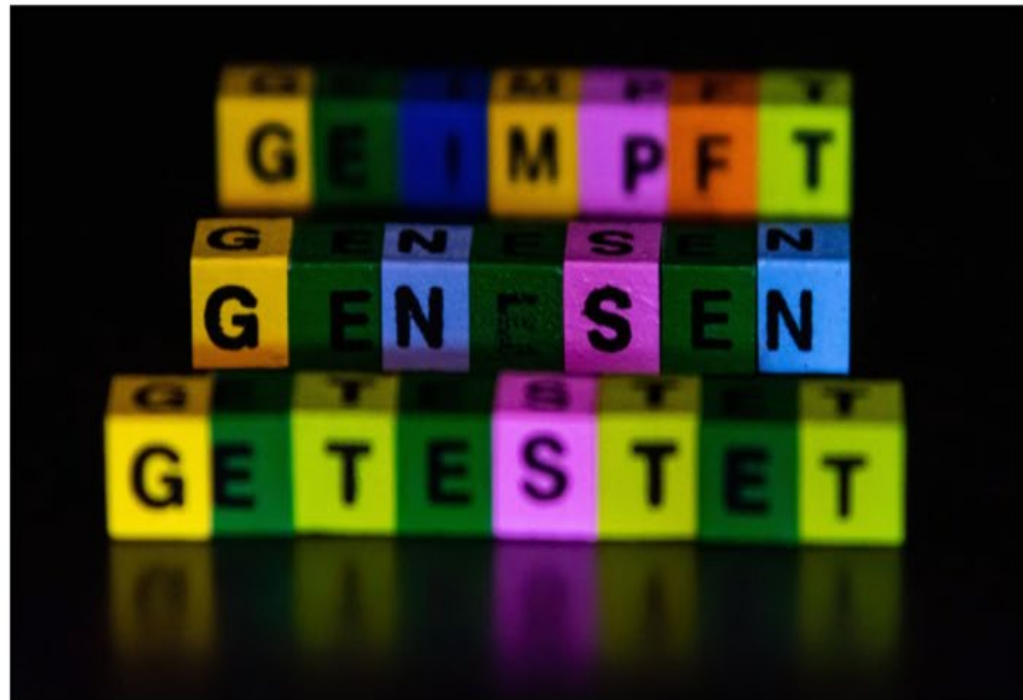
Vaccination campaign

Corona infection: the crux of the matter with those who have recovered

According to the ordinance, an antibody test is not sufficient to be considered recovered. This regulation contradicts the standards of independent science.

Cornelia Stolze , 8/23/2021 - 05:36 a.m.

Listen to the article 



imago / sepamedia

In contrast to other infections, COVID-19 has an expiration date built into the prescription for those

Tokyo Metropolitan Medical Association recommends ivermectin administration to prevent aggravation

[New corona](#)

[+ フォローする](#)

February 9, 2021 19:10



Emphasized that medication can prevent aggravation (Chiyoda-ku, Tokyo)

Haruo Ozaki, chairman of the Tokyo Metropolitan Medical Association, recommended the emergency use of drugs at a press conference on the 9th, mainly to prevent the aggravation of home caregivers in order to respond to the spread of the new

Loekasjenko krijgt miljard uit IMF-pot

onze redactie buitenland 13 uur geleden

Het IMF heeft definitief ruim 900 miljoen dollar toegezegd aan Wit-Rusland. De tegenstanders van dictator Aleksandr Loekasjenko vrezen dat het geld Loekasjenko in het zadel houdt en dat hij het potje gebruikt om zijn oproerpolitie en gevangenissen te financieren.



© REUTERS

„Zoals altijd volgt het IMF de internationale gemeenschap, dat het huidige bewind als de regering van Wit-Rusland behandelt”, verklaart het IMF tegen The Moscow Times. Maar de EU en VS erkennen Loekasjenko niet als staatshoofd van Wit-Rusland: hij zou vorige zomer met massale fraude herkozen zijn. De landen kondigden sancties af tegen Loekasjenko's regime, maar Poetin hield zijn bondgenoot overeind met leningen van 500 miljoen en 1,5 miljard dollar.

With more than 100,000 people in the hospital with Covid-19 in the US, this August is worse than last, expert says

By [Madeline Holcombe](#) and Jason Hanna, CNN

🕒 Updated 1652 GMT (0052 HKT) August 26, 2021





COMMUNITY CHEST

COVID MONOPOLY

REGISTERED BY THE PATENT OFFICE
TRADE MARK

THE MONOPOLY GROUP OF THE UNITED STATES HAS
APPLIED FOR PATENT RIGHTS IN THE MONOPOLY AND
THE MONOPOLY OF THE UNITED STATES GROUP INC. FOR
THE FULL MONOPOLY GROUP MONOPOLY
© 1985 THE MONOPOLY GROUP MONOPOLY INC.
MADE IN U.S.A.

**AUSTRALIA
EDITION**

CHANCE



Australia

News / National

Thousands of truck drivers around Australia to strike for 24 hours this Friday in Toll contract dispute



By Stuart Marsh • Senior Producer | 8:08pm Aug 26, 2021





DEUTSCHLAND VIERTE WELLE

Justizministerin Lambrecht hält 2G-Regelung für verfassungswidrig

Stand: 22.08.2021



Bundesjustizministerin Christine Lambrecht (SPD) hält einen weiteren Lockdown für nicht zu rechtfertigen

Quelle: Martin U. K. Lengemann/WELT



Coronavirus-Pandemie: ++ "2G-Modell nicht problematisch" ++



LIVEBLOG Coronavirus-Pandemie

++ "2G-Modell nicht problematisch" ++

Stand: 27.08.2021 09:48 Uhr

Justizministerin Lambrecht sieht keine bundesweiten Hürden für das in Hamburg eingeführte 2G-Modell. Jeder zweite



ORDER TODAY: Robert F. Kennedy, Jr.'s New Book — 'The R

08/23/21 • BIG PHARMA > NEWS

FDA Grants Full Approval of Pfizer Vaccine, Critics Blast Agency for Lack of Data, Scientific Debate

Critics said it was concerning that full approval was based on only six months' worth of data — despite clinical trials designed for two years — and that there was no public discussion of the data.

By [Megan Redshaw](#)



239



Does the FDA think these data justify the first full approval of a covid-19 vaccine?

August 23, 2021

The FDA should demand adequate, controlled studies with long term follow up, and make data publicly available, before granting full approval to covid-19 vaccines, says Peter Doshi



On 28 July 2021, Pfizer and BioNTech [posted updated results](#) for their ongoing phase 3 covid-19 vaccine trial. The preprint came almost a year to the day after the historical trial commenced, and nearly four months since the companies announced [vaccine efficacy estimates “up to six months.”](#)

But you won't find 10 month follow-up data here. While the preprint is new, the results it contains aren't particularly up to date. In fact, the paper is based on the same data cut-off date (13 March 2021) as the [1 April press release](#), and its topline efficacy result is identical: 91.3% (95% CI 89.0 to 93.2) vaccine efficacy against symptomatic covid-19 through “up to six months of follow-up.”

The 20 page preprint matters because it represents the most detailed public account of [the pivotal trial data Pfizer submitted](#) in pursuit of the world's first “full approval” of a coronavirus vaccine from the Food and Drug Administration. It deserves careful scrutiny.

The elephant named “waning immunity”

Since late last year, we've heard that Pfizer and Moderna's vaccines are “95% effective” with even greater efficacy against severe disease (“[100% effective](#),” Moderna said).

Whatever one thinks about the “95% effective” claims (my thoughts are [here](#)), even the most enthusiastic commentators have acknowledged that measuring vaccine efficacy two months after dosing says little about

Dear Ms. Harkins:

On February 4, 2020, pursuant to Section 564(b)(1)(C) of the Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (the FD&C Act or the Act), the Secretary of the Department of Health and Human Services (HHS) determined that there is a public health emergency that has a significant potential to affect national security or the health and security of United States citizens living abroad, and that involves the virus that causes Coronavirus Disease 2019 (COVID-19).¹ On the basis of such determination, the Secretary of HHS on March 27, 2020, declared that circumstances exist justifying the authorization of emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic, pursuant to Section 564 of the Act (21 U.S.C. 360bbb-3), subject to terms of any authorization issued under that section.²

On December 11, 2020, the Food and Drug Administration (FDA) issued an Emergency Use Authorization (EUA) for emergency use of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine for the

On August 23, 2021, FDA approved the biologics license application (BLA) submitted by BioNTech Manufacturing GmbH for COMIRNATY (COVID-19 Vaccine, mRNA) for active immunization to prevent COVID-19 caused by SARS-CoV-2 in individuals 16 years of age and older.

On August 23, 2021, having concluded that revising this EUA is appropriate to protect the public health or safety under section 564(g)(2) of the Act, FDA is reissuing the August 12, 2021 letter of authorization in its entirety with revisions incorporated to clarify that the EUA will remain in place for the Pfizer-BioNTech COVID-19 vaccine for the previously-authorized indication and uses, and to authorize use of COMIRNATY (COVID-19 Vaccine, mRNA) under this EUA for certain uses that are not included in the approved BLA. In addition, the Fact Sheet for

- This product has not been approved or licensed by FDA, but has been authorized for emergency use by FDA, under an EUA to prevent Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) for use in individuals 12 years of age and older; and
- The emergency use of this product is only authorized for the duration of the declaration that circumstances exist justifying the authorization of emergency use of the medical product under Section 564(b)(1) of the FD&C Act unless the declaration is terminated or authorization revoked sooner.

This EUA will be effective until the declaration that circumstances exist justifying the authorization of the emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic is terminated under Section 564(b)(2) of the Act or the EUA is revoked under Section 564(g) of the Act.

Sincerely,

--/S/--

I. Background

Under section 564 of the FD&C Act, 21 U.S.C. 360bbb-3, the Commissioner of the Food and Drug Administration (FDA), acting under delegated authority from the Secretary of HHS, may issue an Emergency Use Authorization (EUA) authorizing (1) the emergency use of an unapproved drug, an unapproved or uncleared device, or an unlicensed biological product; or (2) an unapproved use of an approved drug, approved or cleared device, or licensed biological product.

Before an EUA may be issued, the Secretary of HHS must declare that circumstances exist justifying the authorization based on one of four determinations: (1) A determination by the Secretary of Homeland Security that there is a domestic emergency, or a significant potential for a domestic emergency, involving a heightened risk of attack with a, chemical, biological, radiological, or nuclear (“CBRN”) agent or agents; (2) the identification of a material threat by the Secretary of Homeland Security pursuant to section 319F-2 of the Public Health Service (PHS) Act sufficient to affect national security or the health and security of United States citizens living abroad; (3) a determination by the Secretary of Defense that there is a military emergency, or a significant potential for a military emergency, involving a heightened risk to United States military forces, including personnel operating under the authority of title 10 or title 50, of attack with (i) a biological, chemical, radiological, or nuclear agent or agents; or (ii) an agent or agents that may cause, or are

Whether Section 564 of the Food, Drug, and Cosmetic Act Prohibits Entities from Requiring the Use of a Vaccine Subject to an Emergency Use Authorization

Section 564(e)(1)(A)(ii)(III) of the Food, Drug, and Cosmetic Act concerns only the provision of information to potential vaccine recipients and does not prohibit public or private entities from imposing vaccination requirements for a vaccine that is subject to an emergency use authorization.

July 6, 2021

MEMORANDUM OPINION FOR THE DEPUTY COUNSEL TO THE PRESIDENT

Section 564 of the Food, Drug, and Cosmetic Act (“FDCA”), 21 U.S.C. § 360bbb-3,¹ authorizes the Food and Drug Administration (“FDA”) to issue an “emergency use authorization” (“EUA”) for a medical product, such as a vaccine, under certain emergency circumstances. This authorization permits the product to be introduced into interstate commerce and administered to individuals even when FDA has not approved the product for more general distribution pursuant to its standard review process. Section 564 directs FDA—“to the extent practicable” given the emergency circumstances and “as the [agency] finds necessary or appropriate to protect the public health”—to impose “[a]ppropriate” conditions on each EUA. FDCA § 564(e)(1)(A). Some of these conditions are designed to ensure that recipients of the product “are informed” of certain things, including “the option to accept or refuse administration of the product.” *Id.* § 564(e)(1)(A)(ii)(III).

Since December 2020, FDA has granted EUAs for three vaccines to prevent coronavirus disease 2019 (“COVID-19”). In each of these authorizations, FDA imposed the “option to accept or refuse” condition by requiring the distribution to potential vaccine recipients of a Fact Sheet that states: “It is your choice to receive or not receive [the vaccine]. Should you decide not to receive it, it will not change your standard medical care.” *E.g.*, FDA, Fact Sheet for Recipients and Caregivers at 5 (revised June 25, 2021), <https://www.fda.gov/media/144414/download>

¹ Because it is commonly referred to by its FDCA section number, and for the sake of simplicity, we will refer to this provision as section 564, rather than by its United States Code citation.

SUPPLEMENTARY INFORMATION:

The Public Readiness and Emergency Preparedness Act (PREP Act) authorizes the Secretary of Health and Human Services (the Secretary) to issue a Declaration to provide liability immunity to certain individuals and entities (Covered Persons) against any claim of loss caused by, arising out of, relating to, or resulting from the manufacture, distribution, administration, or use of medical countermeasures (Covered Countermeasures), except for claims involving “willful misconduct” as defined in the PREP Act. This Declaration is subject to amendment as circumstances warrant.

Section XII. Effective Time Period

The Secretary must identify, for each Covered Countermeasure, the period or periods during which liability immunity is in effect, designated by dates, milestones, or other description of events, including factors specified in the PREP Act. Section XII of the Declaration extends the effective period for different means of distribution of Covered Countermeasures through October 1, 2024.

Section XIII. Additional Time Period of Coverage

The Secretary must specify a date after the ending date of the effective time period of the Declaration that is reasonable for manufacturers to arrange for disposition of the Covered Countermeasure, including accepting returns of

sector entities; revised the effective time period of the Declaration; and republished the declaration in full. (85 FR 79190, December 9, 2020). On February 2, 2021, the Acting Secretary Norris Cochran amended the Declaration to add additional categories of Qualified Persons authorized to prescribe, dispense, and administer COVID-19 vaccines that are covered countermeasures under the Declaration (86 FR 7872, February 2, 2021). On February 16, 2021, the Acting Secretary amended the Declaration to add additional categories of Qualified Persons authorized to prescribe, dispense, and administer COVID-19 vaccines that are covered countermeasures under the Declaration (86 FR 9516, February 16, 2021) and on February 22, 2021, the Department filed a notice of correction to the February 2 and February 16 notices correcting effective dates stated in the Declaration, and correcting the description of qualified persons added by the February 16, 2021 amendment. (86 FR 10588, February 22, 2021).

The Acting Secretary now amends section V of the Declaration to revise subsection (f) to clarify that observers should be experienced in administering intramuscular injections; delete subsection (g), change the prior subsection (h) to subsection (g) and add a new subsection (h) to add additional categories of qualified persons covered under the PREP Act, and thus authorizes:

<https://www.phe.gov/Preparedness/legal/prepact/Pages/PREP-Act-Guidance.aspx>

Our Reference: EUA 27034

**EUA AMENDMENT –
CONCURRENCE** August 22, 2021

Pfizer Inc.
Attention: Neda Aghajani Memar
500 Arcola Road
Collegeville, PA 19426

Dear Dr. Aghajani Memar:

Please refer to your Emergency Use Authorization (EUA) for emergency use of Pfizer COVID-19 Vaccine, re-issued on August 12, 2021, under section 564 of the Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (FDCA) (21 U.S.C. 360bbb-3).

We also refer you to your EUA amendment 260 submitted and received on August 13, 2021.

In summary, your amendment provides information and data to support the extension of shelf-life of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine stored at -90° to -60°C from 6 months to 9 months. We confirm that the concurrence on extending the shelf-life from 6 months to 9 months when stored at -90° to -60°C is also applicable to batches that might have expired prior to the issuance of this concurrence letter provided they have been stored at -90° to -60°C.

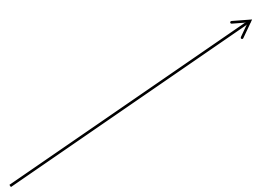
We have completed our review and based on the information submitted, we concur with this change. We remind you that any changes that you plan to implement to the description of the product, manufacturing process, facilities, or equipment will need to be submitted as an amendment to the EUA and not implemented without concurrence by the Agency.

If you have any questions, please contact the Regulatory Project Manager, Ramachandra Naik, Ph.D., at 301-796-2640.

Sincerely,

I. Criteria for Issuance of Authorization

I have concluded that the emergency use of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine for the prevention of COVID-19 when administered as described in the Scope of Authorization (Section II) meets the criteria for issuance of an authorization under Section 564(c) of the Act, because:

- A. SARS-CoV-2 can cause a serious or life-threatening disease or condition, including severe respiratory illness, to humans infected by this virus;
 - B. Based on the totality of scientific evidence available to FDA, it is reasonable to believe that Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine may be effective in preventing COVID-19, and that, when used under the conditions described in this authorization, the known and potential benefits of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine when used to prevent COVID-19 outweigh its known and potential risks; and
 - C. There is no adequate, approved, and available⁹ alternative to the emergency use of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine to prevent COVID-19.¹⁰
- 

government, including the Centers for Disease Control and Prevention (CDC) and/or other designee, for use consistent with the terms and conditions of this EUA;

- The Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine covered by this authorization will be administered by vaccination providers¹³ and used only to prevent COVID-19 in individuals ages 12 and older; and
- Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine may be administered by a vaccination provider without an individual prescription for each vaccine recipient.

This authorization also covers the use of the licensed COMIRNATY (COVID-19 Vaccine, mRNA) product when used to provide a two-dose regimen for individuals aged 12 through 15 years, or to provide a third dose to individuals 12 years of age or older who have undergone solid organ transplantation or who are diagnosed with conditions that are considered to have an equivalent level of immunocompromise.

The tables below provide information on current EUAs:

- [Anthrax EUAs](#)
- [Ebola Virus EUA Information](#)
- [Enterovirus D68 \(EV-D68\) EUA Information](#)
- [Freeze Dried Plasma Information](#)
- [H7N9 Influenza EUA Information](#)
- [Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus \(MERS-CoV\) EUA Information](#)
- [Nerve Agent EUA Information](#)
- [Zika Virus EUA Information](#)

Information about EUAs that are no longer in effect is available on our [EUA archive page](#).

[*back to top of page*](#)

Anthrax EUAs



Ebola Virus EUA Information



Enterovirus D68 (EV-D68) EUA Information



Freeze Dried Plasma Information



This page is intended to provide reference information on EUAs that were previously issued, and on amendments and revocations to EUAs.

Terminated or Revoked EUAs

The following EUAs are no longer in effect because they have been terminated or revoked.

- [Coronavirus Disease 2019 \(COVID-19\) EUA - ARCHIVED INFORMATION](#)
- [Zika Virus EUA - ARCHIVED INFORMATION](#)
- [Ebola Virus EUA - ARCHIVED INFORMATION](#)
- [Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus \(MERS-CoV\) EUA - ARCHIVED INFORMATION](#)
- [H1N1 EUAs - ARCHIVED INFORMATION](#)
- [Anthrax Vaccine Adsorbed \(AVA\) EUA - ARCHIVED INFORMATION](#)

Also see [historical information about device EUAs](#), including links to archived fact sheets and letters of authorization. Some information may no longer be available. Please contact AskMCMi@fda.hhs.gov with questions.

Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) EUA - ARCHIVED INFORMATION

[View current EUA information related to COVID-19](#), including a list of current EUAs.

Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus (MERS-CoV) EUA – ARCHIVED INFORMATION

[View current EUA information related to MERS-CoV.](#) **MERS-CoV EUAs in the list below have been reissued, and have current counterparts.**

Medical Product	Date of EUA Issuance	Letter of Authorization or Other EUA-Related Information	EUA Determination and Declaration	PREP Act Declaration (if applicable)
CDC Novel Coronavirus 2012 Real-time RT-PCR Assay	June 5, 2013 (Note: This EUA was reissued in its entirety on June 10, 2014 – current EUA)	Authorization of Emergency Use of an <i>In Vitro</i> Diagnostic for Detection of Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus (FR notice, July 17, 2013)	Determination and Declaration – HHS (still in effect)	(see Determination)
RealStar MERS-CoV RT-PCR Kit U.S.	July 17, 2015 (Note: This EUA was reissued in its entirety on February 12, 2016 – current EUA)	Authorization of Emergency Use of an <i>In Vitro</i> Diagnostic for Detection of Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus (FR notice, September 1, 2015)	Determination and Declaration – HHS (still in effect)	(see Determination)

[back to list of archived EUAs](#)

Anti body tests

<p>Umbrella EUA for Independently Validated Serology Tests for SARS-CoV-2</p>	<p>April 28, 2020 (issued) July 21, 2020 (revoked)</p>	<ul style="list-style-type: none">• Letter of Authorization (April 28, 2020) (PDF, 83KB)• Revocation Letter (July 21, 2020) (PDF, 134KB) <p>On April 28, 2020, FDA issued an umbrella EUA for SARS-CoV-2 Antibody Tests (Lateral flow or Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) tests) that have been evaluated in an independent validation study performed at the National Institutes of Health's (NIH) National Cancer Institute (NCI), or by another government agency designated by the FDA, and are confirmed by the FDA to meet the criteria set forth in the Scope of Authorization of the EUA. To date, however, no device has been added to the list of authorized devices in Appendix A of the letter of authorization.</p> <p>On July 21, 2020, FDA determined, based on information and experience since issuing this EUA, that circumstances support revocation of this umbrella EUA so that FDA may issue individual EUAs. Individual EUAs will allow for broader indications and scopes of authorization, individualized conditions of authorization to address any issue unique to a specific test, and more streamlined EUA amendments, such as additional uses that would not fall under this umbrella EUA.</p> <p>Previously authorized use: SARS-CoV-2 Antibody Tests (Lateral flow or ELISA) tests) that have been evaluated in an independent validation study performed at NIH/NCI, or by another government agency designated by FDA, and intended for use as an aid in identifying individuals with an adaptive immune response to SARS-CoV-2, indicating recent or prior infection, by detecting antibodies (IgG, or IgG and IgM, or total), as specified in each authorized device's instructions for use, to SARS-CoV-2 in human plasma and/or serum. Use is limited to laboratories certified under CLIA (42 U.S.C. 263a) to perform moderate or high complexity tests.</p> <p>Federal Register notices:</p> <ul style="list-style-type: none">• Determination of a Public Health Emergency and Declaration that Circumstances Exist Justifying Authorizations Pursuant to Section 564(b) of the FD&C Act (February 4, 2020)	<ul style="list-style-type: none">• Fact Sheet for Healthcare Providers (PDF, 78KB)• Fact Sheet for Recipients (PDF, 102KB)• Appendix A: Authorized Devices (PDF, 72KB)
---	--	--	---

Tan de Sonnaville tuchtraad met v Dissel

Gerechtsnot Den Haag

Datum ingang

01-01-2013

Nevenbetrekkingen

Functie

Lid Tuchtraad Financiële Dienstverlening (assurantiën)

Instantie

Financiële Dienstverlening(assurantiën)

Plaats

Den Haag

Datum ingang

01-01-2015

Soort bedrijf/instantie

Financiële Dienstverlening

Bezoldigd

Ja

Functie

Plv. voorzitter

Instantie

Regionaal Tuchtcollege voor de Gezondheidszorg

Plaats

Den Haag

Datum ingang

01-10-1998

Soort bedrijf/instantie

Medisch Tuchtcollege

Bezoldigd

Ja

mw. mr. H.J.M. Burg

Nevenbetrekkingen

Functie

Docent

Instantie

Stichting Studiecentrum Rechtspleging

Plaats

Utrecht

Datum ingang

01-01-2015

Soort bedrijf/instantie

Onderwijsinstelling voor rechterlijke macht

Bezoldigd

Ja

Voorgaande nevenbetrekkingen

Functie

Universitair docent Internationaal Privaatrecht

Instantie

Universiteit van Amsterdam

Plaats

Amsterdam

Datum ingang

31-10-2015

Datum eind

31-12-2015

Soort bedrijf/instantie

Universiteit

Bezoldigd

Ja

Functie

ZONMW

Beroepsgegevens en nevenbetrekkingen Rechterlijke Macht ”mw. mr. A.E.A.M. van Waesberghe ”

Beroepsgegevens

Functie

Raadsheer

Instantie

Gerechtshof Den Haag

Datum ingang

01-01-2013

Nevenbetrekkingen

Functie

Voorzitter bezwaarschriftencommissie wetenschappelijk personeel

Instantie

ZONMW/NWO

Plaats

Den Haag

Datum ingang

01-01-2001

Soort bedrijf/instantie

door VWS gefinancierde organisatie die onderzoek ondersteunt op het gebied van de gezondheidszorg

Bezoldigd



Committee on the Elimination of Racial Discrimination UNITED NATIONS

📅 augustus 26, 2021 ⌚ 18:55

**VN-comité roept Nederland op Caribische
landen gelijk te behandelen**



Tijdelijke wet COVID-19

» Justitie en Veiligheid

[Regeling vervalt per 01-09-2023.]

Geldig van 17-12-2020 t/m heden



Wet van 22 april 2020, houdende tijdelijke voorzieningen op het terrein van het Ministerie van Justitie en Veiligheid in verband met de uitbraak van COVID-19 (Tijdelijke wet COVID-19 Justitie en Veiligheid)

Wij Willem-Alexander, bij de gratie Gods, Koning der Nederlanden, Prins van Oranje-Nassau, enz. enz. enz.

Allen, die deze zullen zien of horen lezen, saluut! doen te weten:

Alzo Wij in overweging genomen hebben, dat het in verband met de uitbraak van COVID-19 wenselijk is enkele spoedeisende tijdelijke voorzieningen te treffen





Facebook voor ongevaccineerden

Ilona Schaaf · 15h · 🌐

Juridische houdbaarheid vaccinatiepaspoorten begint te wankelen in Frankrijk op lokaal niveau.

Frankrijk: doorbraak [#PassSanitaire](#)

👉 Rechtbank Versailles heeft gisteren bevel geschorst voor verplichte gezondheidspas winkelcentra, vanwege géén toegang tot essentiële goederen.



LEFIGARO.FR

**Passe sanitaire dans les centres commerciaux:
l'arrêté préfectoral suspendu dans les Yvelines**

geinformeerd zijn en er voor de zelfde reden staan.

Broken Balance

Gepost op 10-08-2021, 14:01

maak... Psp...



Sarabande schreef:



Des te meer reden dus dat zoveel mogelijk niet-wappies hierbij aanwezig zijn om te compenseren voor de idioten. Als iedereen wegblijft omdat het kan gaan escaleren gaat dit protest bij voorbaat al mislukken. Alle bezoekers van de aangesloten 300+ organisaties bij elkaar zijn er denk ik een stuk meer dan het clubje microchip/5G/Bill Gates gelovers (ook al schreeuwen die vaak het hardst).

Waarheid

Grim

Gepost op 10-08-2021, 17:33

Hardtraxx Ver...



Als de Hardtraxx knokploeg aanwezig is kunnen zij wel korte metten maken met de wappies voordat zij het helemaal laten escaleren.

ElTigre

Gepost op 17-08-2021, 11:22

Hardtraxx



Locatie en tijd is bekend:

Unmute Us Protestmars

Waar: Groningen, Nijmegen, Utrecht, Rotterdam, Amsterdam

Wanneer: Zaterdag 21 Augustus

Tijd: 14:00 - 17:00u



7 jp van eesteren | TBI



37:57
0-0
SCHAAP-CITROEN



EuroParcs

HUGO: ZITTEN EN MUILEN HOUDEN



Belgians **For Freedom**

BLIJF VAN ONZE
(KLEIN)KINDEREN!
DENK AAN HUN EN
ONZE TOEKOMST.

Start: 13.30

Zondag 29 augustus

Kings Club, Slachthuisstraat 20, 8000 Brugge

**SAMEN VOOR
VRIJHEID
EN DEMOCRATIE**

SAMEN VOOR NEDERLAND

De grootste Mars van de Menselijke Verbinding

Locatie:
AMSTERDAM

NU voor vrijheid!

Verzamelen:
11:00u

Vertrek:
12:00u

Einde:
15:00u

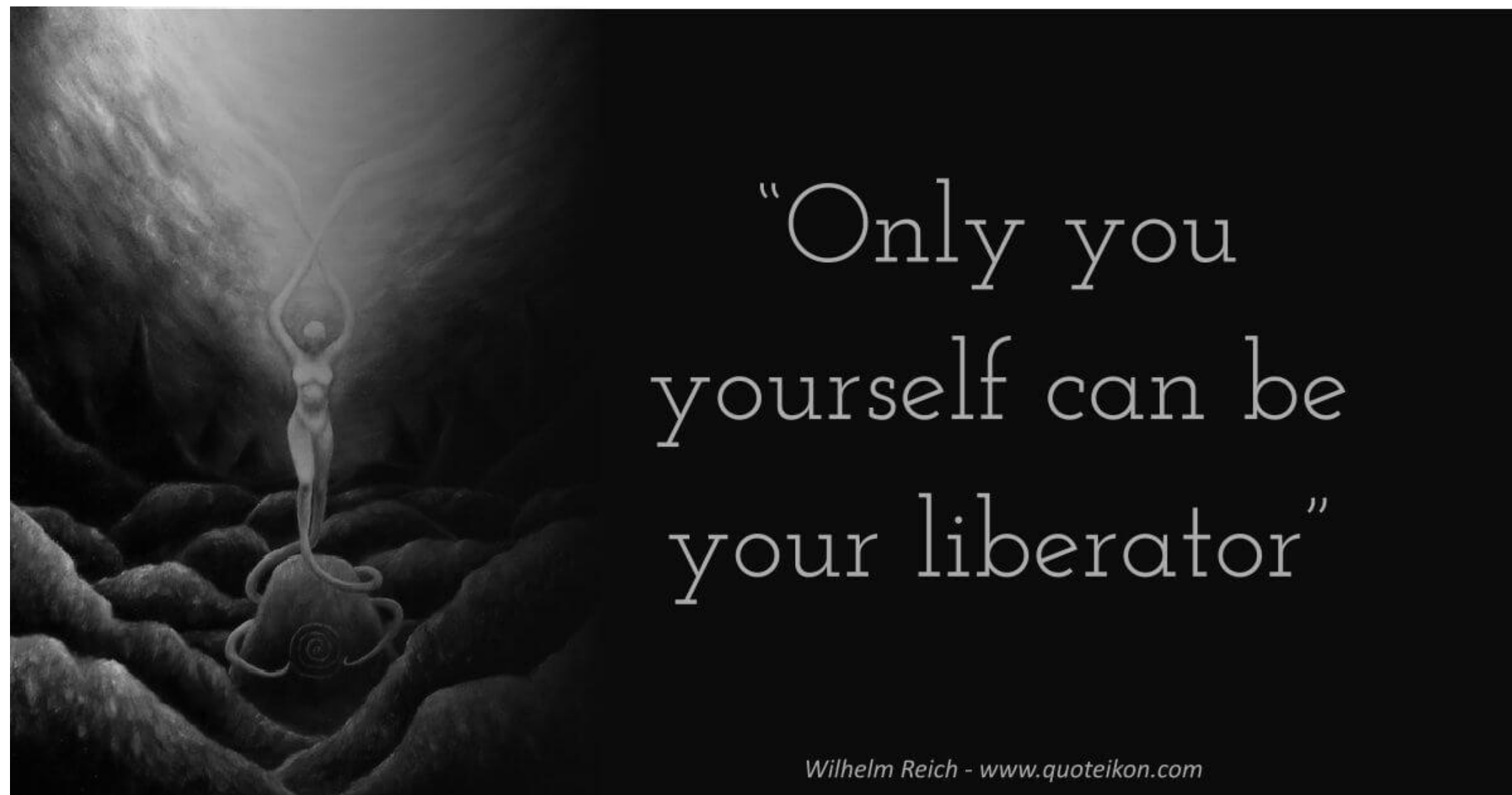


5/9



**VERZET &
STEUNGROEP
Lelystad**

DEELNEMENDE ORGANISATIES: POLICE FOR FREEDOM EN ARMY OF LOVE EN NEDERLAND IN VERZET EN CAFÉ WELTSCHMERZ EN FEEL FREE EN DE KOFFIE CLUB EN DE PARALELLE SAMENLEVING EN DE GELE PLU EN LNN MEDIA EN HART VOOR VRIJHEID EN DE GELE HESJES EN WELTSCHMERZ NEXT EN CRISIS COMPILATIE EN VOOR VRIJHEID.NU EN VIRUSWAARHEID EN LIJST 30 EN NEE TEGEN CORONA MAATREGELEN EN NIO XXL EN ZORGMEDEWERKERS VERENIGD EN CALL FOR FREEDOM EN EUROPEANS UNITED EN ARTSEN VOOR WAARHEID EN FEEL FREE TO COME CLOSER EN BLUE TIGER EN MOEDERHART EN LITTLE TECH EN MELDPUNT MONDKAPJES NL EN IKWILGEWOONNAARSCHOOL NL EN KAFKA ENTERTAINMENT EN MASSA VOLKS OPBOUW EN DE ANDERE KRANT EN BUUTVRIJ EN FREE HUGS EN FORUMLAND EN NEDERLAND WEER VRIJ EN STEUNGROEP BOEREN & BURGERS EN FB VOOR ONGEVACCINEERDEN EN HARTENVROUW EN UPRISING EN ADEMVRIJ.NU EN NVKP EN BOYCOT HEINEKEN EN GREAT HAPPINESS PROJECT EN WATCHDOGS EN BLIJF VAN ONZE KINDEREN AF EN DANCE FOR FREEDOM 2021 EN LEEF BEWUST NEDERLAND EN WIJ MAKEN ONS HART VOOR VRIJHEID EN OUDERS IN VERBINDING EN WAPPIE LOVE NL EN AWAKEARTISTARMY.ORG EN WIJ DE OUDERS EN VERZET WESTLAND EN WIJ NEMEN ONZE VRIJHEID TERUG EN NETWERK VOOR EEN VRIJE SAMENLEVING



“Only you
yourself can be
your liberator”

Wilhelm Reich - www.quoteikon.com