

Laatste stand van zaken op de website van bijwerkingencentrum LAREB (Landelijke Registratie en Evaluatie Bijwerkingen):

<https://www.lareb.nl/bijwerkingen-coronavaccins/> (tot en met 12 september 2025) -> Tabblad "Meldingen na vaccin" <https://www.lareb.nl/pages/schema-vaccins/>

Producent / Merknaam	Totaal aantal meldingen*	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een <u>ernstige</u> bijwerking**	Overleden
Groep 1: RNA https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN01 Pfizer BioNTech (Comirnaty) Moderna (Spikevax) Curevac (CVnCoV) -> niet meer sinds 2021	183.848	844.171	5.077	Minstens 520 + 104 = 624 (sinds 15 oktober 2023 is dit niet meer zichtbaar op de website van het LAREB)
Groep 2: Virale vector https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN02 AstraZeneca (VaxZevria) Janssen (JCovden)	52.691	300.032	1.226	Minstens 79 + 17 = 96 (sinds 15 oktober 2023 is dit niet meer zichtbaar op de website van het LAREB)
Groep 3: Geïnactiveerd virus https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN03 Valneva (wordt niet gespoten in NL)	0	0	0	0
Groep 4: Eiwit Subunit https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN04 Novavax (Nuvaxovid) (klassiek vaccin)	64	312	2	?
Totaal	236.603	1.144.515	6.305	Minstens 753 (720 + 33 merk onbekend) -> zie overzicht 15.10.2023

* De gemiddelde "melder" maakt melding van circa 5 klachten/bijwerkingen van 1 prik. Dat is ook logisch; iemand kan meerdere klachten/bijwerkingen ervaren van 1 prik. Dat verklaart waarom het getal in de tweede cijferkolom vele malen hoger ligt dan het getal in de eerste cijferkolom.

** Een bijwerking is "ernstig" als deze geleid heeft tot:

- (i) opname in een ziekenhuis;
- (ii) levensbedreigend was; of
- (iii) overlijden.

Groep 1: RNA: <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN01> -> Pfizer (Comirnaty), Moderna (Spikevax), CureVac (CVnCoV)

bijwerkingen
centrum **lareb** Meld een bijwerking

[Home](#) > [Meldingen bekijken](#) > [Result](#)

i Let op, de resultaten van de zoekopdracht hebben betrekking op de gehele groep geneesmiddelen of vaccins die tot de werkzame stof in behoort. Klik [hier](#) voor een volledig overzicht van deze groep middelen.

Klik voor meer informatie over:

▼ **Wat is er gemeld bij Lareb**

Belangrijk! Lees eerst deze toelichting!

- De getoonde meldingen zijn afkomstig van **patiënten en zorgverleners**.
- Er worden vermoedens van bijwerkingen gemeld. De gemelde klacht of aandoening **hoeft niet door het vaccin of geneesmiddel veroorzaakt te zijn**. Het kan ook een andere oorzaak hebben.
- Het **aantal meldingen zegt niets** over **hoe vaak** een bijwerking optreedt.
- Je kunt meldingen van bijwerkingen **niet gebruiken** om de bijwerkingen per geneesmiddel of vaccin met elkaar te **vergelijken**. Sommige geneesmiddelen of vaccins worden vaker gebruikt dan andere.
- Eén melding kan **meerdere bijwerkingen** hebben en worden afzonderlijk in het overzicht getoond. Het aantal bijwerkingen kan dus hoger zijn dan het aantal meldingen.
- Als u zoekt op een **merknaam** of **stofnaam** dan worden alle meldingen getoond van de middelen die de werkzame stof van dat middel bevatten.
- Wilt u gegevens over de meldingen gebruiken in publicaties of media? Dit kan uitsluitend **na overleg met Lareb**. Dit in verband met de juiste interpretatie en benodigde toelichting van deze gegevens.

Onderstaande gegevens zijn het laatst bijgewerkt op 12-9-2025.

COVID-19, RNA-VACCIN

Aantal meldingen	183.848
Ernstig	5.077

Geslacht

Man	40.131 (22%)
Vrouw	143.688 (78%)
Onbekend	29 (0%)

Leeftijd

0-1 jaar	7.9%
2-4 jaar	10.6%
5-10 jaar	18.7%
11-20 jaar	20.5%
21-30 jaar	20.6%
31-40 jaar	17.7%
41-50 jaar	10.6%
51-60 jaar	7.9%
61-70 jaar	10.6%
71 jaar en ouder	10.6%
Onbekend	10.6%

bijwerkingen
centrum **lareb** Meld een bijwerking

Overzicht van de gemelde bijwerkingen
Klik op een bijwerking voor meer specifieke informatie

Ademhalingsstelsel en borstkas : 13087
Bloed- en lymfestelsel : 14047
Bloedvaten : 3708
Chirurgische en medische verrichtingen : 34
Endocrien systeem : 358
Hart : 6354
Huid- en onderhuid : 13089
Immuunsysteem : 651
Infecties en parasitaire aandoeningen : 5743
Intoxicaties en letsels : 1239
Lever en galwegen : 120
Maag-darmstelsel : 56892
Neoplasmata : 173
Nier en urinewegen : 777
Oog : 4476
Oor en evenwichtsorgaan : 4489
Product aanlegenheden : 22
Psychisch : 3580
Sociale omstandigheden : 38
Spiers, gewrichten en bindweefsel : 122785
Testuitslagen en onderzoeken : 11723
Toedieningsplaats en lichaam algemeen : 439576
Voeding en stofwisseling : 1097
Voortplantingsstelsel en borsten : 41615
Zenuwstelsel : 98065
Zwangerschap en perinatale periode : 433

Groep 2: Virale vector: <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN02> -> AstraZeneca (VaxZevria), Janssen (JCovden)

bijwerkingen
centrum**lareb**

Meld een bijwerking

Home > Meldingen bekijken > Result

1 Let op, de resultaten van de zoekopdracht hebben betrekking op de gehele groep geneesmiddelen of vaccins die tot de werkzame stof in behoort. Klik *hier* voor een volledig overzicht van deze groep middelen.

Klik voor meer informatie over:

▼ **Wat is er gemeld bij Lareb**

Belangrijk! Lees eerst deze toelichting!

- ▶ De getoonde meldingen zijn afkomstig van **patiënten en zorgverleners**.
- ▶ Er worden vermoedens van bijwerkingen gemeld. De gemelde klacht of aandoening **hoeft niet door het vaccin of geneesmiddel veroorzaakt te zijn**. Het kan ook een andere oorzaak hebben.
- ▶ Het **aantal meldingen zegt niets over hoe vaak** een bijwerking optreedt.
- ▶ Je kunt meldingen van bijwerkingen **niet gebruiken** om de bijwerkingen per geneesmiddel of vaccin met elkaar te **vergelijken**. Sommige geneesmiddelen of vaccins worden vaker gebruikt dan andere.
- ▶ Eén melding kan **meerdere bijwerkingen** hebben en worden afzonderlijk in het overzicht getoond. Het aantal bijwerkingen kan dus hoger zijn dan het aantal meldingen.
- ▶ Als u zoekt op een **merknaam** of **stofnaam** dan worden alle meldingen getoond van de middelen die de werkzame stof van dat middel bevatten.
- ▶ Wilt u gegevens over de meldingen gebruiken in publicaties of media? Dit kan uitsluitend **na overleg met Lareb**. Dit in verband met de juiste interpretatie en benodigde toelichting van deze gegevens.

Onderstaande gegevens zijn het laatst bijgewerkt op 12-9-2025.

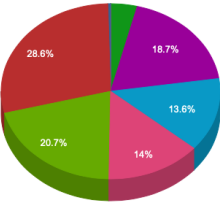
COVID-19, VIRALE VECTOR, NIET-REPLICEREND

Aantal meldingen	52.691
Ernstig	1.226

Geslacht

Man	12.057 (23%)
Vrouw	40.632 (77%)
Onbekend	2 (0%)

Leeftijd



- 0-1 jaar
- 2-4 jaar
- 5-10 jaar
- 11-20 jaar
- 21-30 jaar
- 31-40 jaar
- 41-50 jaar
- 51-60 jaar
- 61-70 jaar
- 71 jaar en ouder
- Onbekend

bijwerkingen
centrum **lareb**

Meld een bijwerking

Overzicht van de gemelde bijwerkingen

Klik op een bijwerking voor meer specifieke informatie

Ademhalingsstelsel en borstkas : 3312

Bloed- en lymfestelsel : 672

Bloedvaten : 1277

Chirurgische en medische verrichtingen : 4

Endocrien systeem : 79

Hart : 1394

Huid- en onderhuid : 3441

Immuunsysteem : 110

Infecties en parasitaire aandoeningen : 1045

Intoxicaties en letsels : 179

Lever en galwegen : 38

Maag-darmstelsel : 20664

Neoplasmata : 35

Nier en urinewegen : 227

Oog : 1275

Oor en evenwichtsorgaan : 1199

Psychisch : 886

Sociale omstandigheden : 5

Spieren, gewrichten en bindweefsel : 49929

Testuitslagen en onderzoeken : 5017

Toedieningsplaats en lichaam algemeen : 164206

Voeding en stofwisseling : 342

Voortplantingsstelsel en borsten : 3981

Zenuwstelsel : 40678

Zwangerschap en perinatale periode : 37

Groep 3: Geïnactiveerd virus: <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN03> -> Valneva (wordt niet gespoten in NL)

bijwerkingen
centrumlareb

Meld een bijwerking

Contact

Home > Meldingen bekijken > Result

❗ Let op, de resultaten van de zoekopdracht hebben betrekking op de gehele groep geneesmiddelen of vaccins die tot de werkzame stof in behoort. Klik *hier* voor een volledig overzicht van deze groep middelen.

Klik voor meer informatie over:

▼ Wat is er gemeld bij Lareb

Belangrijk! Lees eerst deze toelichting!

- ▶ De getoonde meldingen zijn afkomstig van **patiënten en zorgverleners**.
- ▶ Er worden vermoedens van bijwerkingen gemeld. De gemelde klacht of aandoening **hoeft niet door het vaccin of geneesmiddel veroorzaakt te zijn**. Het kan ook een andere oorzaak hebben.
- ▶ Het **aantal meldingen zegt niets** over **hoe vaak** een bijwerking optreedt.
- ▶ Je kunt meldingen van bijwerkingen **niet gebruiken** om de bijwerkingen per geneesmiddel of vaccin met elkaar te **vergelijken**. Sommige geneesmiddelen of vaccins worden vaker gebruikt dan andere.
- ▶ Eén melding kan **meerdere bijwerkingen** hebben en worden afzonderlijk in het overzicht getoond. Het aantal bijwerkingen kan dus hoger zijn dan het aantal meldingen.
- ▶ Als u zoekt op een **merknaam** of **stofnaam** dan worden alle meldingen getoond van de middelen die de werkzame stof van dat middel bevatten.
- ▶ Wilt u gegevens over de meldingen gebruiken in publicaties of media? Dit kan uitsluitend **na overleg met Lareb**. Dit in verband met de juiste interpretatie en benodigde toelichting van deze gegevens.

Onderstaande gegevens zijn het laatst bijgewerkt op 12-9-2025.

COVID-19, GEINACTIVEERD VIRUS

Aantal meldingen	0
Ernstig	0

Overzicht van de gemelde bijwerkingen

Er is geen informatie bekend.

▶ Wat is er gemeld in Europa

▶ Wat is er gemeld bij de Wereldgezondheidsorganisatie

▶ Vergelijkbare geneesmiddelen

4

bijwerkingen

centrumlareb

Meld een bijwerking

[Home](#) >
 [Meldingen bekijken](#) >
 Result

! Let op, de resultaten van de zoekopdracht hebben betrekking op de gehele groep geneesmiddelen of vaccins die tot de werkzame stof in behoort. Klik [hier](#) voor een volledig overzicht van deze groep middelen.

Klik voor meer informatie over:

- ▼ Wat is er gemeld bij Lareb

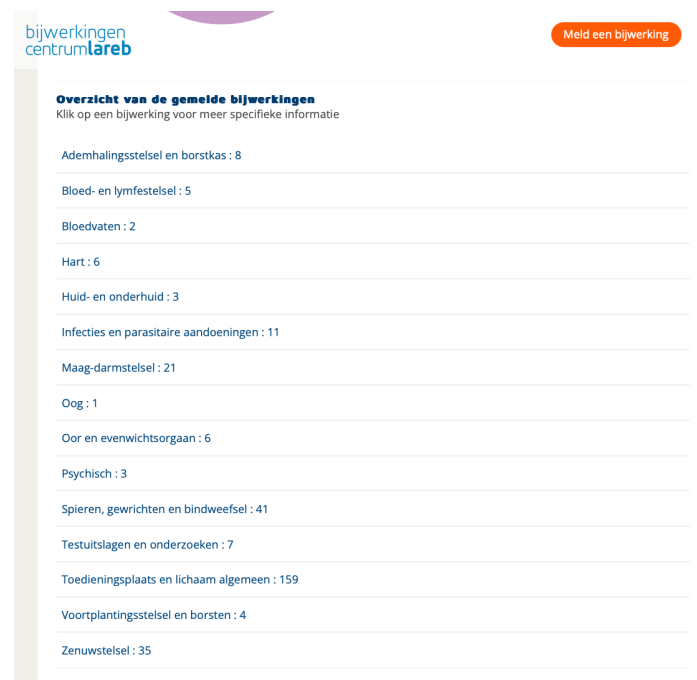
Belangrijk! Lees eerst deze toelichting!

- De getoonde meldingen zijn afkomstig van **patiënten en zorgverleners**.
- Er worden vermoedens van bijwerkingen gemeld. De gemelde klacht of aandoening **heeft niet door het vaccin of geneesmiddel veroorzaakt te zijn**. Het kan ook een andere oorzaak hebben.
- Het **aantal meldingen zegt niets** over **hoe vaak** een bijwerking optreedt.
- Je kunt meldingen van bijwerkingen **niet gebruiken** om de bijwerkingen per geneesmiddel of vaccin met elkaar te **vergelijken**. Sommige geneesmiddelen of vaccins worden vaker gebruikt dan andere.
- Eén melding kan **meerdere bijwerkingen** hebben en worden afzonderlijk in het overzicht getoond. Het aantal bijwerkingen kan dus hoger zijn dan het aantal meldingen.
- Als u zoekt op een **merknaam** of **stofnaam** dan worden alle meldingen getoond van de middelen die de werkzame stof van dat middel bevatten.
- Wilt u gegevens over de meldingen gebruiken in publicaties of media? Dit kan uitsluitend **na overleg met Lareb**. Dit in verband met de juiste interpretatie en benodigde toelichting van deze gegevens.

Onderstaande gegevens zijn het laatst bijgewerkt op 12-9-2025.

COVID-19, EIWIT SUBUNIT	
Aantal meldingen	64
Ernstig	2
Geslacht	
Man	26 (41%)
Vrouw	38 (59%)
Leeftijd	

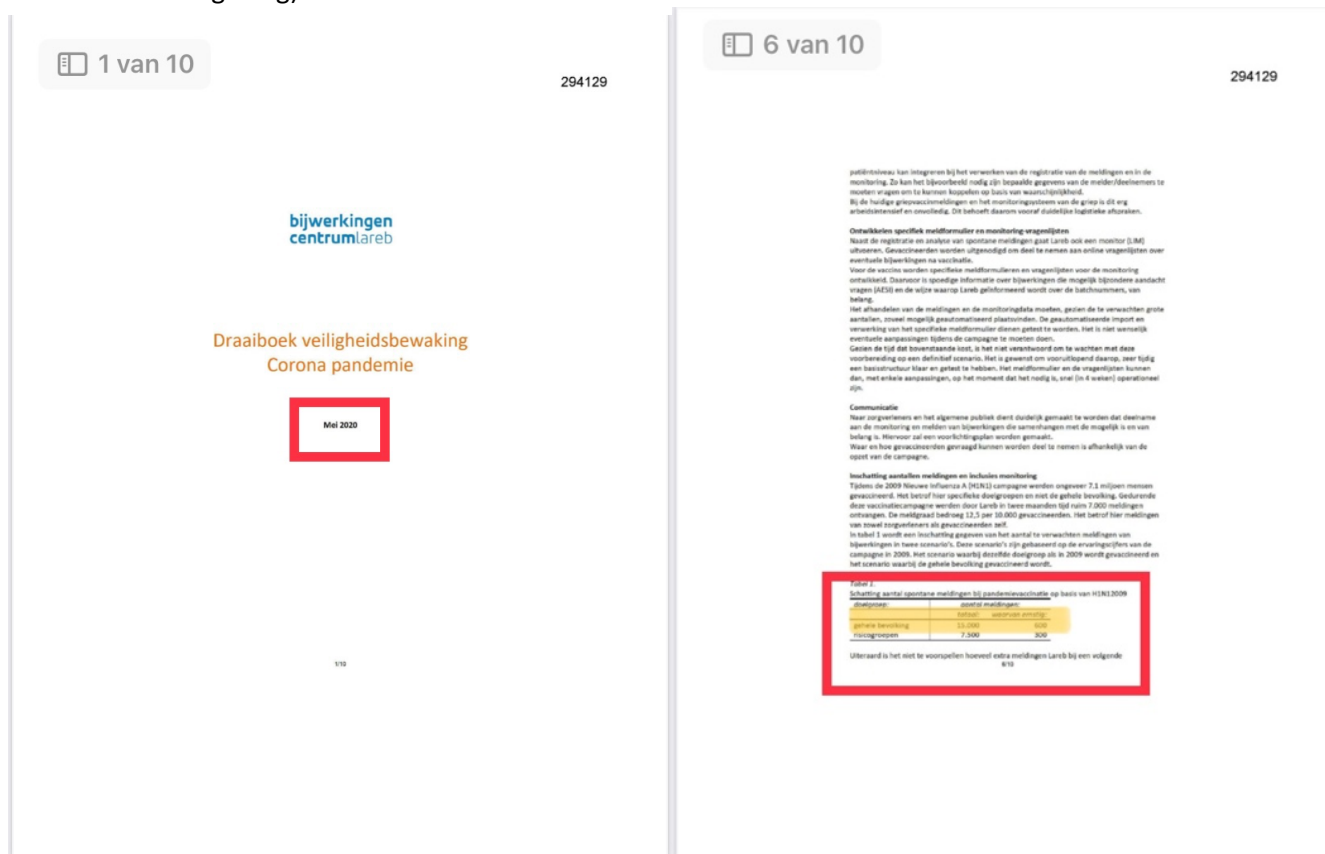
Leeftijdsgroep	Percentage
0-1 jaar	10.9%
2-4 jaar	12.5%
5-10 jaar	25%
11-20 jaar	23.4%
21-30 jaar	7.8%
31-40 jaar	18.8%
41-50 jaar	10.9%
51-60 jaar	7.8%
61-70 jaar	12.5%
71 jaar en ouder	25%



Draaiboek veiligheidsbewaking Corona pandemie van het Bijwerkingencentrum LAREB (mei 2020)

Vergelijk bovenstaande cijfers met het draaiboek van het LAREB uit mei 2020: <https://voorwaarde.nl/wp-content/uploads/2022/03/2022-03-09-Tuchtklacht-Pels-Rijcken-bijlage-2-WOB-Draaiboek-LAREB-veiligheidsbewaking-Corona-pandemie-mei-2020.pdf>

In mei 2020 hield het LAREB rekening met 15.000 meldingen, waarvan 600 ernstig. Thans staat de teller op **236.603** (afgerond **factor 16**), waarvan **6.305** ernstig (afgerond **factor 10**). Hoe is het mogelijk dat het LAREB/CBG niet meteen na aanvang van de prikcampagnes direct tot schorsing van de handelsvergunningen is overgegaan, toen bleek dat het aantal bijwerkingen exorbitant hoog was (en er zelfs extra personeel nodig was om alle bijwerkingen te registreren), waarbij er geen sprake was van onbeduidende bijwerkingen, maar juist van zéér ernstige letselschade (met in ongeveer 13% van de gevallen zelfs de dood tot gevolg).



Schimmige praktijken van het LAREB rondom het registreren van bijwerkingen

Vanaf het begin van de vaccinatierondes (januari 2021) heeft het Bijwerkingencentrum LAREB (Landelijke Registratie en Evaluatie Bijwerkingen) bijgehouden hoeveel meldingen er werden gedaan door artsen, zorgverleners, producenten en burgers. Tot 15 oktober 2023 werd er ongeveer iedere maand een update gepubliceerd en hield het LAREB -per producent en per prik- bij:

- hoeveel meldingen er waren binnen gekomen
- hoeveel bijwerkingen er in totaal waren gemeld (de gemiddelde melder meldt 5 à 6 bijwerkingen)
- hoeveel meldingen als “ernstig” moesten worden gekwalificeerd
- hoeveel overlijdens er gemeld waren

Aangezien de 7^e prikronde op 2 oktober 2023 begon, heeft Stichting VoorWaarheid regelmatig op de website van het LAREB gekeken hoeveel meldingen erbij waren gekomen sinds de start van de 7^e prikronde. Aangezien de cijfers vrijwel altijd tussen de 15^e en de 20^e van de maand werden gepubliceerd, heeft VoorWaarheid ook weer rond 15 november 2023 op de website van het LAREB gekeken. Dat heeft zij dagenlang gedaan, maar op 27 november 2023 stonden er nóg steeds geen nieuwe cijfers op. Bij navraag bleek dat het LAREB de website volledig vernieuwd had op 28 november 2023. Vanaf dat moment was de website nog onoverzichtelijker dan hij daarvoor al was.

De belangrijkste wijzigingen waren de volgende:

- geen indeling meer per specifieke producent, maar per groep, waardoor men niet meer kan achterhalen wat bij welk merk hoort
 - o In het nieuwe register zijn 4 groepen opgenomen:
 - Groep 1: RNA (Pfizer BioNTech + Moderna): <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN01>
 - Groep 2: Virale vector (AstraZeneca + Janssen): <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN02>
 - Groep 3: Geïnactiveerd virus (Valneva): <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN03>
 - Groep 4: Eiwit Subunit (Novavax): <https://www.lareb.nl/databank-zoeken?formGroup=&atc=J07BN04>
- het totale aantal bijwerkingen wordt niet meer getoond, maar deze moet men zélf handmatig optellen
- geen omschrijving meer van wat er onder een **ernstige** bijwerking wordt verstaan:
 - opname in een ziekenhuis;
 - levensbedreigende situatie (zoals een anafylactische shock); of
 - overlijden
- het aantal gemelde overlijdens staat niet meer in het systeem
- meldingen van producenten en meldingen waarvan het merk niet bekend is zijn weggefallen
- het aantal meldingen per leeftijdscategorie is niet meer goed zichtbaar (dit is met name van belang als het minderjarigen betreft)

Hieronder staat een overzicht van de cijfers zoals deze in de oude stijl werden bijgehouden (zoals de cijfers erop stonden tot 27 november 2023).

Producent / Merknaam	Totaal aantal meldingen*	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een ernstige bijwerking **	Overleden
Pfizer (Comirnaty)	125.718	518.196	3.756	505
Pfizer herhaalprik	2.207	10.396	54	13
Moderna (Spikevax)	49.901	286.544	931	91
Moderna herhaalprik	3.584	17.762	87	12
AstraZeneca (Vaxzevria)	38.029	223.407	997	78
Janssen (Jcovden)	15.098	78.327	289	17
Novavax (Nuvaxovid)	60	277	-	-
Merk onbekend	579	2.430	92	32
Totaal	235.176	1.137.339	6.206	748

Stand van zaken d.d. 20 augustus 2023

Producent/merknaam	Totaal aantal meldingen*	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een ernstige bijwerking**	Overleden
Pfizer (Comirnaty)	125.746	518.269	3.764	506
Pfizer herhaalprik	2.214	10.413	54	13
Moderna (Spikevax)	49.909	286.598	934	91
Moderna herhaalprik	3.592	17.791	88	12
AstraZeneca (Vaxzevria)	38.033	223.424	997	79
Janssen (Jcovden)	15.101	78.337	291	17
Novavax (Nuvaxovid)	60	277	-	-
Merk onbekend	584	2.439	95	33
Totaal	235.239	1.137.548	6.223	751

Stand van zaken d.d. 17 september 2023

Producent/merknaam	Totaal aantal meldingen*	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een ernstige bijwerking**	Overleden
Pfizer (Comirnaty)	125.787	518.454	3.773	506
Pfizer herhaalprik	2.271	10.672	57	14
Moderna (Spikevax)	49.926	286.645	939	91
Moderna herhaalprik	3.605	17.836	92	13
AstraZeneca (Vaxzevria)	38.037	223.443	996	79
Janssen (Jcovden)	15.110	78.373	292	17
Novavax (Nuvaxovid)	61	279	-	-
Merk onbekend	589	2.467	95	33
Totaal	235.386	1.138.169	6.244	753

Stand van zaken d.d. 15 oktober 2023

Als men hier alleen de cijfers van Pfizer en Moderna (aangezien dit de handelsvergunningen zijn waartegen Stichting VoorWaarheid geageerd heeft) uit destilleert (zoals deze op nieuwe website in 1 groep zijn samengevoegd, te weten RNA), dan komt men op de volgende getallen uit:

Datum	Merk	Totaal aantal meldingen	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een ernstige bijwerking	Overleden
20 augustus 2023	Pfizer + Moderna	181.410	832.898	4.828	621
17 september 2023*	Pfizer + Moderna	181.461	833.071	4.840	622
15 oktober 2023	Pfizer + Moderna	181.589	833.607	4.861	624

* De cijfers van 17 september 2023 zijn gebruikt voor de sommatiebrief d.d. 1 oktober 2023, aangezien de LAREB-cijfers iedere maand werd bijgewerkt. De cijfers van 15 oktober 2023 zijn de laatste cijfers zoals deze er in de "oude" stijl op hebben gestaan. Deze waren zichtbaar voor het publiek tot 27 november 2023. Vanaf 28 november 2023 heeft het LAREB dus een nieuwe website en is de hele indeling en manier van categoriseren veranderd, waardoor het nóg onoverzichtelijker is geworden dan het voorheen al was.

Helaas heeft Stichting VoorWaarheid geen screenshots meer van 28 november 2023, maar zij heeft deze wel nog vanaf 2 januari 2024.

Wat opvalt, is dat een aantal meldingen over Pfizer & Moderna “verdwenen” lijkt te zijn. Op 15 oktober 2023 stond de teller immers nog op **181.589 meldingen, waarvan 4.861 ernstig**, terwijl dat er op 2 januari 2024 **181.865 waren, waarvan 4.780 ernstig**. Hoe verklaart het LAREB dat het aantal ernstige bijwerkingen op 2 januari 2024 lager ligt dan het aantal meldingen dat reeds op 20 augustus 2023 (ruim 4 maanden eerder) genoteerd stond in het systeem. Plotseling zijn er dus 81 ernstige bijwerkingen “verdwenen” en ook zouden er 10 weken lang geen ernstige bijwerkingen bij zijn gekomen? Dat is volstrekt ongeloofwaardig. Waarom heeft het CBG niet ingegrepen toen bleek dat er dingen mis waren bij het verwerken van meldingen bij het LAREB?



Hoeveel schademeldingen zijn er na de 8^e prikronde met Pfizer & Moderna bijgekomen?

Inmiddels staan we aan de vooravond van de 9^e prikronde, waardoor uitgerekend kan worden hoeveel schademeldingen erbij zijn gekomen sinds de vorige prikronde. Dit betreft de periode van 8 september 2024 tot en met 12 september 2025. Aangezien AstraZeneca en Janssen niet meer gespoten worden in Nederland, zijn in onderstaand overzicht enkel de vaccinatieschade-cijfers van Pfizer en Moderna verwerkt.

Stichting VoorWaarheid heeft voor de volledigheid een overzichtelijke tabel gemaakt met daarin een aantal ijkpunten, zodat duidelijk wordt dat er nog een significant aantal mensenlevens geruïneerd is sinds de 7^e en ook 8^e prikronde, terwijl dit helemaal nergens voor nodig was geweest. Er zijn in ieder geval $(183.848 - 181.410 =) 2.438$ meldingen bijgekomen sinds 20 augustus 2023, waarvan $(5.077 - 4.828 =) 249$ ernstig (inclusief overlijdens), voor zover het de 7^e en 8^e prikronde betreft.

Als men **alléén** naar de laatste prikronde kijkt (vanaf 8 september 2024 tot 12 september 2025) dan zijn er ruim duizend meldingen bijgekomen, waarvan ongeveer 13% ernstig (welke categorie mede een aantal overlijdens bevat, maar wat niet langer zichtbaar is sinds Bijwerkingencentrum LAREB de website vernieuwd heeft). Volledigheidshalve bijgaand de berekening: $(183.848 - 182.636 =) \underline{1.212 \text{ nieuwe meldingen, waarvan } (5.077 - 4.922 =) \underline{155 \text{ ernstige bijwerkingen}}}$. Circa 13% van de meldingen die afgelopen jaar zijn binnengekomen, zijn “ernstig” te noemen $(155/1.212 = 12,79\%)$.

Deze categorie bevat ook een aantal overlijdens. Deze cijfers maakt het LAREB overigens niet meer inzichtelijk sinds november 2023. Het is echter een feit algemene bekendheid dat circa 13% van de mensen met een ernstige bijwerking ook overlijdt aan de gevolgen van de bijwerking.

Als van de 155 meldingen van mensen met een ernstige bijwerking, statistisch gezien circa 13% overlijdt aan de gevolgen van de ernstige bijwerking, dan betekent dat dus dat er afgelopen jaar statistisch gezien **20 doden** zijn gevallen als gevolg van de injecties $(155 * 0,13 = 20,15)$.

Dit is werkelijk absurd te noemen als men dit vergelijkt met andere situaties. Zo is er in 2024 een grootschalige terugroep-actie in het leven geroepen om allerlei blauwe bessen uit de schappen van de supermarkt te halen omdat er 29 mensen *ziek* waren geworden, van wie er 8 in het ziekenhuis zijn beland (waarbij overigens in géén van de gevallen een patiënt overleden is).

Als een toezichthouder (zoals het CBG & het LAREB) echter 236.603 meldingen binnenkrijgen over bepaalde “geneesmiddelen”, waarvan 6.305 ernstige bijwerkingen (en vermoedelijk meer dan **800 doden**), dan doet men helemaal **niets**. Deze praktijken vallen simpelweg niet met elkaar te rijmen. Het moge duidelijk zijn dat de toezichthouders de farmaceutische industrie de hand boven het hoofd houdt. De schade is immens en zal nog vele jaren voor enorme problemen gaan zorgen zoals onlangs ook besproken is in het Europees Parlement¹ op 8 september 2025.

¹ Naomi Wolf delivered an explosive testimony at the European Parliament, directly accusing European Commission President Ursula von der Leyen of covering up Pfizer’s crimes. Citing hidden documents, DNA contamination, and fertility concerns, Wolf declared: “This is a crime against humanity.” She argued that Von der Leyen shielded Pfizer instead of protecting Europe’s citizens, betraying democracy and public trust. As the Pfizer Papers scandal grows, pressure mounts on Von der Leyen to answer for secret deals, missing text messages, and her role in prioritizing corporate interests over transparency: <https://youtu.be/DBUimaBS86k>.

Datum	Gebeurtenis	Merk	Totaal aantal meldingen	Aantal gemelde bijwerkingen	Aantal meldingen met een <u>ernstige</u> bijwerking	Overleden
20 augustus 2023		Pfizer + Moderna	181.410	832.898	4.828	621
17 september 2023	Gebruikt voor sommatiebrief d.d. 1 oktober 2023 Start 7 ^e prikronde: 2 oktober '23	Pfizer + Moderna	181.461	833.071	4.840	622
15 oktober 2023	Laatste cijfers "oude" stijl	Pfizer + Moderna	181.589	833.607	4.861	624
28 november 2023	LAREB lanceert nieuwe website	Pfizer + Moderna	?	?	?	?
2 januari 2024	Net na het einde van de 7 ^e prikronde	Pfizer + Moderna	181.865	?	4.780	?
6 februari 2024	Geraadpleegd voor 1 ^e VoVo (zitting 9 april 2024)	Pfizer + Moderna	182.151	837.372	4.806	?
8 september 2024	Geraadpleegd voor 2 ^e VoVo (zitting 9 september 2024) Start 8 ^e prikronde: 16 september '24	Pfizer + Moderna	182.636	839.107	4.922	?
23 oktober 2024	Geraadpleegd voor Bodemprocedure (zitting 24 oktober 2024)	Pfizer + Moderna	182.985	?	4.948	?
20 februari 2025	Geraadpleegd voor 1 ^e VoVo RvS (zitting 6 maart 2025) Net na het einde van de 8 ^e prikronde	Pfizer + Moderna	183.703	843.553	5.026	?
15 september 2025	Geraadpleegd op de vooravond van de 9 ^e prikronde (cijfers zijn bijgewerkt tot vrijdag 12 september 2025)	Pfizer + Moderna	183.848	844.171	5.077	?

Therapeutische indicatie expliciet benoemd op pagina 3 van de bijsluiter:

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 microgram/dosis dispersie voor injectie is een witte tot gebroken witte dispersie (pH: 6,9 - 7,9).

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 microgram/dosis dispersie voor injectie is een heldere tot enigszins melkachtige dispersie (pH: 6,9 - 7,9).

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Comirnaty Omicron XBB.1.5 dispersie voor injectie is geïndiceerd voor actieve immunisatie bij personen van 5 jaar en ouder, ter preventie van COVID-19 die wordt veroorzaakt door SARS-CoV-2.

Het gebruik van dit vaccin dient te gebeuren in overeenstemming met de officiële aanbevelingen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Personen van 12 jaar en ouder

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 microgram/dosis dispersie voor injectie wordt intramusculair toegediend als een enkele dosis van 0,3 ml voor personen van 12 jaar en ouder, ongeacht de voorafgaande COVID-19-vaccinatiestatus (zie rubriek 4.4 en 5.1).

Met andere woorden: de injectie mag alleen genomen worden om jezelf te beschermen; dus de slogan “Je doet het voor een ander” is niet toegestaan op grond van de tekst van de officiële bijsluiter. In dat geval is er sprake van ‘*off label use*’ en dient er dus met iedere patiënt een ‘*informed consent*’ gesprek over alle mogelijke voor- en nadelen plaats te vinden voordat de injectie überhaupt gezet kan worden.

Myocarditis en pericarditis (ontsteking van de hartspier en het hartzakje) expliciet benoemd op pagina 5 van de bijsluiter:

Na vaccinatie is een nauwlettende observatie gedurende ten minste 15 minuten aanbevolen. Een volgende dosis van het vaccin mag niet worden gegeven aan personen die anafylaxie ondervonden na een eerdere dosis Comirnaty.

Myocarditis en pericarditis

Er is een verhoogd risico op myocarditis en pericarditis na vaccinatie met Comirnaty. Deze aandoeningen kunnen binnen enkele dagen na vaccinatie optreden en deden zich voornamelijk voor binnen 14 dagen. Ze werden vaker waargenomen na de tweede vaccinatie, en vaker bij jongens en jonge mannen (zie rubriek 4.8). De beschikbare gegevens wijzen erop dat de meeste gevallen herstellen. In sommige gevallen was ondersteuning op de intensive care nodig en er zijn fatale gevallen waargenomen.

Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg moeten alert zijn op de tekenen en symptomen van myocarditis en pericarditis. Gevaccineerde personen (waaronder ouders of zorgverleners) moeten worden geïnstrueerd om onmiddellijk medische hulp in te roepen indien zij symptomen ontwikkelen die wijzen op myocarditis of pericarditis zoals (acute en aanhoudende) pijn op de borst, kortademigheid of hartkloppingen na vaccinatie.

Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg moeten de richtlijnen en/of specialisten raadplegen om deze aandoening te diagnosticeren en te behandelen.

Nota bene: deze aandoeningen werden vaker waargenomen bij jongens en jongemannen.