

PRODUCTIEOVERZICHT

Bij conclusie van antwoord d.d. 21 februari 2024

- Productie 1:** Overview of signals and news website Lareb on AEFI after COVID-19 vaccination until 4th September 2023.
- Productie 2:** Overzicht van bijsluiteraanpassingen COVID-19 vaccins.
- Productie 3:** Beslissing op bezwaar van de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport tegen het besluit van 29 maart 2023 aangaande het verzoek op grond van de Wet open overheid over openbaarmaking van overzichtslijsten van alle batchnummers van de vaccins Pfizer, Moderna, Astrazeneca, Janssen en Novavax.
- Productie 4:** Overzicht meldingen overlijdens na coronavaccinatie.

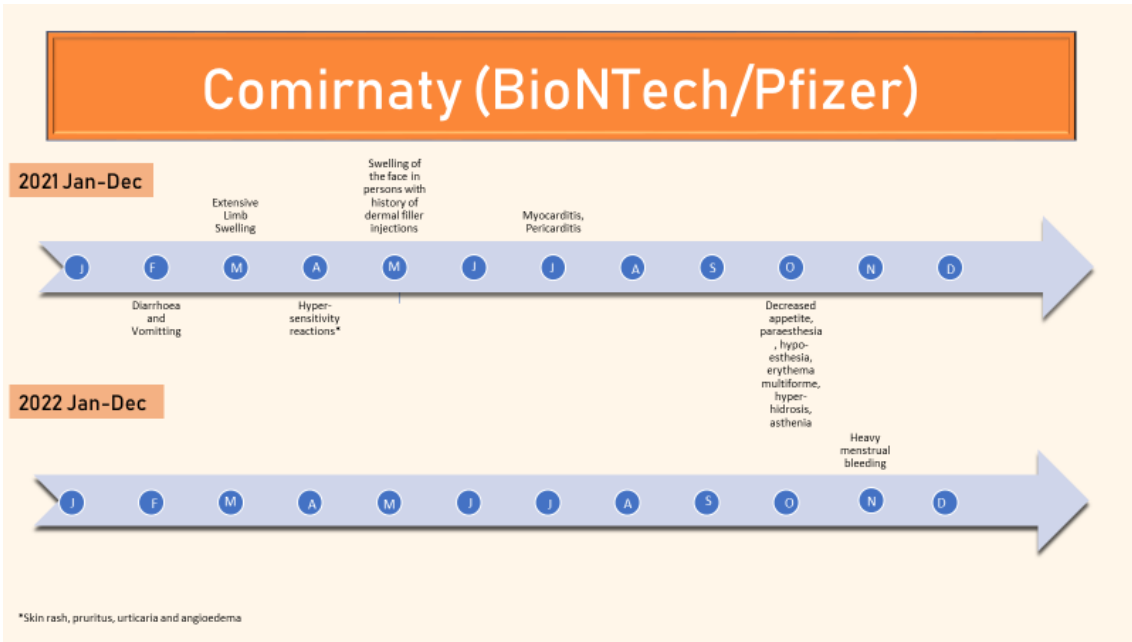
PRODUCTIE 1

Overview of signals and news website Lareb on AEFI after COVID-19 vaccination until 4th September 2023

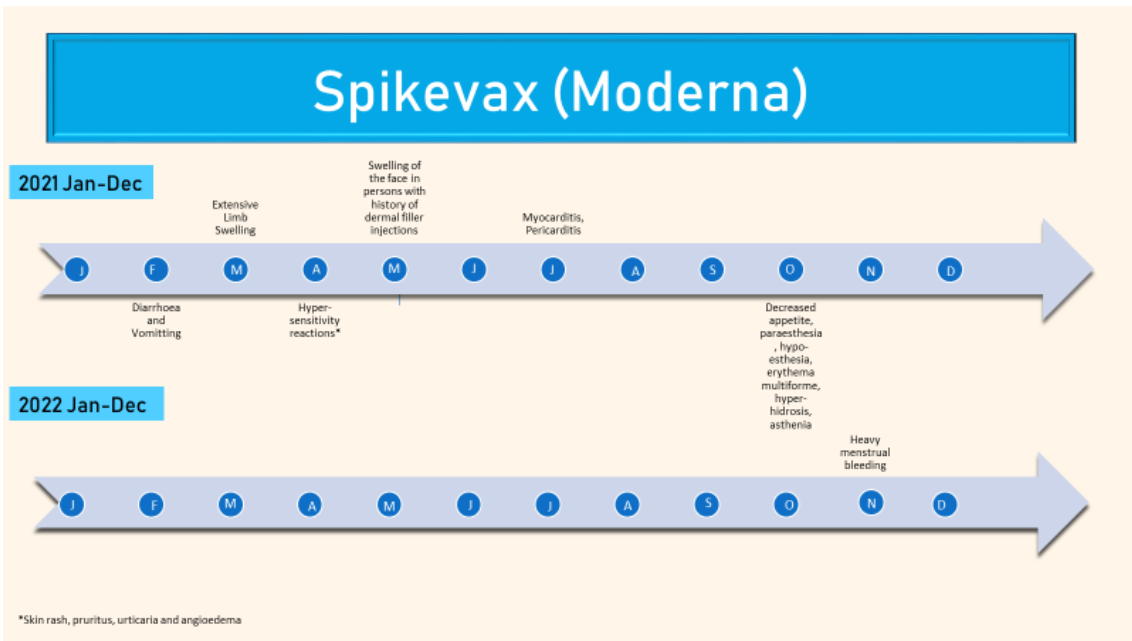
Date	Signals and news
04-09-2023	No risk preterm birth after COVID-19-vaccination
12-07-2023	COVID-19 vaccines and Autoimmune hemolytic anemi
29-06-2023	ADRs comparable after different vaccination schemes COVID-19
08-06-2023	Overview of transverse myelitis after COVID-19 vaccination
22-03-2023	Side effects after corona vaccination in people with MS
10-03-2023	Guillain-Barré Syndrome after corona vaccination
07-02-2023	Women more often experience side effects after corona vaccination than men
25-01-2023	Pregnant woman has known and expected side effects after corona vaccination
11-01-2023	Reports of thyroid dysfunction after corona vaccination
02-12-2022	More insight needed about 'Lung COVID' complaints after corona vaccination
02-11-2023	Neuralgic amyotrophy after corona vaccination
28-10-2023	Heavy menstrual bleeding in SmPC Pfizer and Moderna corona vaccine
14-10-2022	Allergic reactions mainly reported after the first corona vaccination
28-09-2022	Skin reactions in tattoos after corona vaccination
19-09-2022	Headaches are common after corona vaccination
13-09-2022	No indications of adverse effects of corona vaccine on pregnant women
08-08-2022	Myocarditis an pericarditis possible side effect of Novavax vaccine
19-07-2022	Reports of Bell's facial palsy after corona vaccination
07-07-2022	Skin condition lichen planus reported after corona vaccination
14-06-2022	Nerve disorder neuralgic amyotrophy after vaccination
23-05-2022	More research into menstrual disorders after corona vaccination
02-05-2022	Overview of reports of deaths after corona vaccination
02-05-2022	Update reports of myocarditis and pericarditis after corona vaccinations
02-05-2022	Update reports of thromboses and embolisms after corona vaccinations
02-05-2022	Update reports of thrombosis with a low platelet count after corona vaccination
07-04-2022	Sometimes less breast milk after corona vaccination
28-03-2022	Many people experience known side effects after corona vaccination
21-03-2024	Persistent shoulder complaints after vaccination
11-03-2024	Cutaneous vasculitis after Janssen vaccination
11-03-2024	Flare capillary leak syndrome after Moderna vaccination
24-02-2024	Disturbed blood sugar level in diabetic patient after corona vaccination
04-02-2022	Enlarged lymph nodes relatively more often after corona booster vaccinations
17-01-2022	Spinal cord inflammation rare side effect AstraZeneca and Janssen vaccine
29-12-2021	Reaction on scar on old BCG-vaccination after Moderna vaccine
28-12-2021	Hypersensitivity reaction on filler after AstraZeneca vaccine
22-12-2021	Menstrual disorder possible as AEFI after COVID-19 vaccinations
20-12-2021	Less ICSRs severe allergic reactions after second COVID-19 vaccination

29-11-2021	Overview ICSRs myocarditis and pericarditis
19-11-2021	Cerebral venous sinustrombosis AEFI AstraZeneca vaccine
12-11-2021	Vasculitis reported after COVID-19 vaccination
01-10-2021	Immune thrombocytopenia (ITP) AEFI AstraZeneca and Janssen vaccine
01-10-2021	Venous thrombosis included in SmPC as AEFI with Janssen vaccine
29-09-2021	Hugh amounts of received ICSRs of menstrual disorders following COVID-19 vaccination
03-09-2021	Research on venous thrombosis after Janssen vaccination
20-08-2021	ICSRs of Bullous Pemphigoid after Pfizer/BioNTech vaccination
22-07-2021	Guillain–Barré syndrome after vaccination of AstraZeneca vaccine
15-07-2021	ICSRs thrombosis with low platelet count after COVID-19 vaccination
14-07-2021	Myelitis Transversa after vaccination with AstraZeneca vaccine
09-07-2021	Myocarditis and pericarditis AEFI with Pfizer- and Moderna vaccine
09-07-2021	Contraindication with Janssen vaccine for patients with previous systemic capillary leak syndrome
05-07-2022	Overview of ICSRs with fatal outcome after COVID-19 vaccination
11-06-2021	Research on myocarditis after COVID-19 vaccination
11-06-2021	Contraindication with AstraZeneca vaccine for patients with previous systemic capillary leak syndrome
02-06-2021	Contraindication with AstraZeneca vaccine for patient with previous thrombosis in combination with low platelet count
30-04-2021	More research needed to thrombosis and embolism after COVID-19 vaccination
08-04-2021	Thrombosis with low platelet count eight times reported after COVID-19 vaccination
07-04-2021	First overview of ICSRs with fatal outcome after COVID-19 vaccination
02-04-2021	ICSRs of thrombosis and low platelet count after vaccination with AstraZeneca vaccine
23-03-2021	Extensive limb swelling (ELS) after Pfizer/BioNTech vaccine
11-03-2021	COVID-19 vaccination and thrombosis

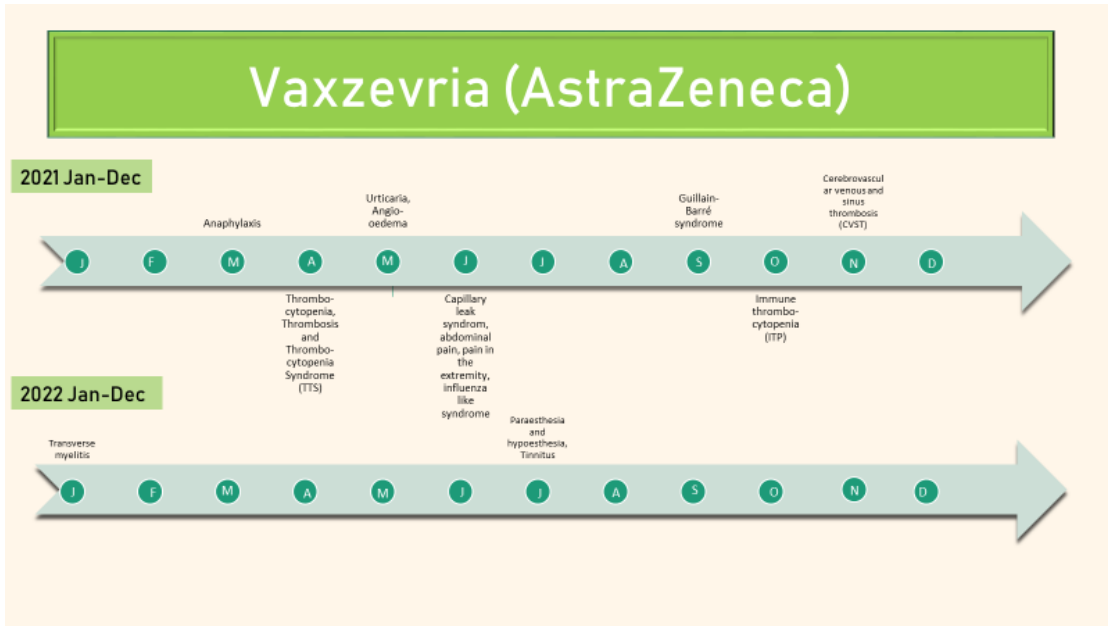
PRODUCTIE 2



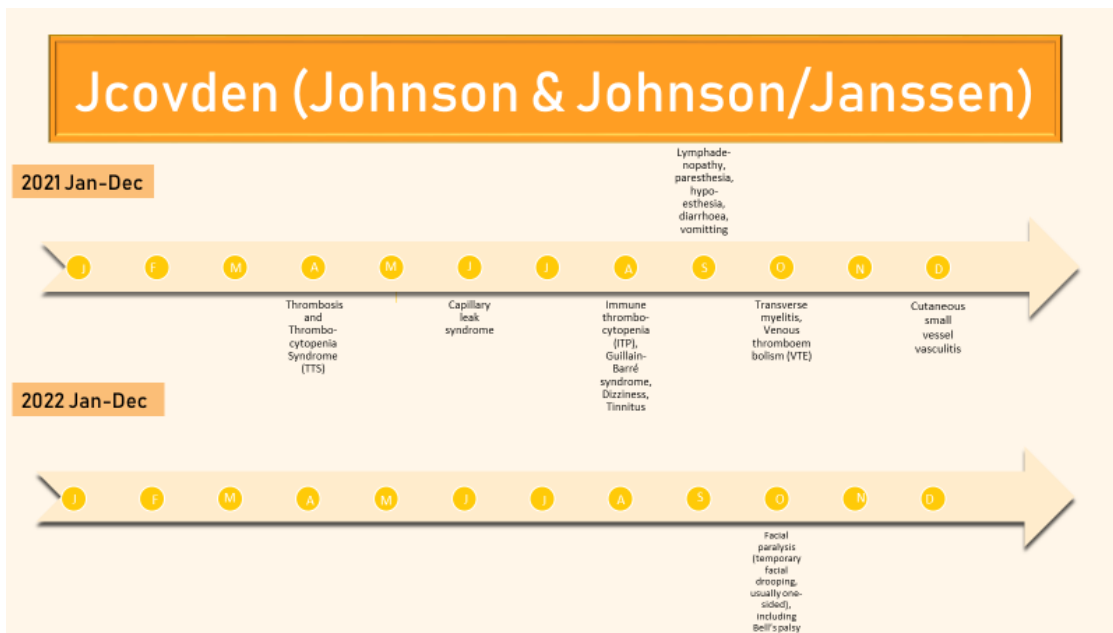
Timeline of safety concerns recommended to be added to the SmPC of the Pfizer vaccine



Timeline of safety concerns recommended to be added to the SmPC of the Moderna vaccine



Timeline of safety concerns recommended to be added to the SmPC of the AstraZeneca vaccine



Timeline of safety concerns recommended to be added to the SmPC of the Janssen vaccine

PRODUCTIE 3



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

XXX
XXX
XXX

Uitsluitend per e-mail aan: xxxx

Datum
Betreft

02 AUG. 2023
Beslissing op bezwaar

Geachte xxx,

Hierbij ontvangt u de beslissing op het bezwaar van 4 mei 2023, ontvangen op 8 mei 2023, dat u heeft gemaakt tegen mijn besluit van 29 maart 2023 met kenmerk 2022.211 3557187-1045556-PDO. Dit besluit gaat over uw verzoek van 4 augustus 2022, ontvangen op 8 augustus 2022, op grond van de Wet open overheid (hierna: Woo). Uw verzoek gaat over openbaarmaking van overzichtslijsten van alle batchnummers van de vaccins Pfizer, Moderna, Atstrazeneca, Janssen en Novavax, en van een overzichtsregistratie van het aantal bijwerkingen en overlijdens gekoppeld aan de batchnummers van voornoemde vaccins.

In deze brief leest u eerst wat mijn beslissing op uw bezwaar is. Daarna volgt de uitleg. De uitleg bestaat uit een overzicht van het verloop van de procedure en mijn overwegingen naar aanleiding van uw bezwaar. Aan het einde van de brief staat wat u kunt doen als u het niet eens bent met deze beslissing op bezwaar.

Beslissing op uw bezwaar

Ik verklaar uw bezwaar gegrond. Ik herroep het besluit van 29 maart 2023. Ik heb in bezwaar een aanvullende zoekslag verricht, waarbij één document is aangetroffen. Ik neem alsnog een besluit over dit document. Ik zal overgaan tot openbaarmaking van dit document.

Ik licht mijn besluit hieronder voor u toe.

Verloop van de procedure

Op 8 augustus 2022 heb ik uw verzoek van 4 augustus 2022 om openbaarmaking op grond van de Woo ontvangen. Uw verzoek gaat over openbaarmaking van overzichtslijsten van alle batchnummers van de vaccins Pfizer, Moderna, Atstrazeneca, Janssen en Novavax, en van een overzichtsregistratie van het aantal bijwerkingen en overlijdens gekoppeld aan de batchnummers van voornoemde vaccins.

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**

Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Bezoekadres:

Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 070 340 79 11

Postbus 20350
2500 EJ Den Haag
www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij

mr. F. van Ommeren

Jurist

T 070-340 60 97

E

f.v.ommeren@minvws.nl

Kenmerk

DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ

Uw brief

8 mei 2023

*Correspondentie
uitsluitend richten aan
het retouradres met
vermelding van de datum
en het kenmerk van deze
brief.*



Met het besluit van 29 maart 2023, met kenmerk 2022.211 3557187-1045556-PDO, is uw verzoek afgewezen, omdat geen documenten zijn aangetroffen.

Op 4 mei 2023, ontvangen op 8 mei 2023, heeft u hiertegen bezwaar gemaakt. De ontvangst van uw bezwaar is op 10 mei 2023 aan u bevestigd. Bij deze ontvangstbevestiging is u ook een antwoordformulier toegestuurd waarop u kon aangeven of u gehoord wilde worden.

Op 22 mei 2023 heb ik van u een ingevuld antwoordformulier ontvangen. Hierop heeft u laten weten dat u uw bezwaar wilt toelichten tijdens een hoorzitting.

De behandelaar van uw bezwaar, mevrouw mr. F. van Ommeren, heeft u op 1 juni 2023 gebeld en daarbij is aan u kort de bezwaarprocedure uitgelegd. Dit is per e-mail van 1 juni 2023 aan u bevestigd.

Op 16 juni 2023 heeft een hoorzitting plaatsgevonden. De hoorzitting werd gehouden door mevrouw mr. F. van Ommeren. U heeft tijdens deze hoorzitting uw bezwaar toegelicht. Namens het ministerie waren aanwezig N. Tokyay (van de Programmadirectie openbaarheid) en mr. T. Poppe als toehoorder (van de directie Wetgeving en Juridische Zaken).

Op 21 juli 2023 heeft de behandelaar van uw bezwaar, mevrouw mr. F. van Ommeren, u gebeld om te vragen of u akkoord gaat met een verlenging van de beslistermijn. U heeft aangegeven hiermee niet akkoord te gaan. Dit is per e-mail van 21 juli 2023 aan u bevestigd.

Uw bezwaar

U bent het om de volgende redenen niet eens met het besluit (hier kort samengevat).

U geeft aan dat het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (hierna: VWS) eindverantwoordelijk is als het aankomt op de volksgezondheid. Dit betekent dat het ministerie ook eindverantwoordelijk is over het toezicht op medicatie in Nederland. Dit kan alleen bij een gedegen administratie van de naam van het vaccin, de batchnummers en de bijwerkingen. Anders kan niet beoordeeld worden of een vaccin veilig is. Dit is ook wettelijk voorgeschreven. U stelt dat de geheimhouding van de data niets anders is dan het ondermijnen van de democratie en het welbevinden van de gezondheid van de burgers. U vraagt zich af waar de geheimzinnigheid vandaan komt.

Tijdens de hoorzitting heeft u verder toegelicht dat het nationaal en internationaal is voorgeschreven dat batchnummers en bijwerkingen moeten worden geregistreerd. Er moeten ergens data zijn die gelinkt kunnen worden aan de batchnummers. De minister kan namelijk alleen zeggen dat vaccins veilig en effectief zijn als daar data aan ten grondslag liggen.

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Relevante wet- en regelgeving

De Woo luidt – voor zover hier van belang – als volgt:

Artikel 2.1. Begripsbepalingen

In deze wet en de daarop berustende bepalingen wordt verstaan onder:
(...)

publieke informatie: informatie neergelegd in documenten die berusten bij een orgaan, persoon of college als bedoeld in artikel 2.2, eerste lid, of informatie die krachtens artikel 2.3 door een bestuursorgaan kan worden gevorderd.

Artikel 2.2. Reikwijdte

1. Deze wet is van toepassing op:
 - a. bestuursorganen;
 - b. de Kamers en de verenigde vergadering der Staten-Generaal;
 - c. de Raad voor de rechtspraak en het College van afgevaardigde
 - d. de Raad van State, tenzij de Raad het koninklijk gezag uitoefent, en met uitzondering van de Afdeling bestuursrechtspraak;
 - e. de Algemene Rekenkamer;
 - f. de Nationale ombudsman en de substituut-ombudsmannen als bedoeld in artikel 9, eerste lid, van de Wet Nationale ombudsman, en ombudsmannen en ombudscommissies als bedoeld in artikel 9:17, onderdeel b, van de Algemene wet bestuursrecht.
2. Voor de toepassing van deze wet worden de organen, personen en colleges, bedoeld in het eerste lid, onderdelen b tot en met f, die op grond van de Algemene wet bestuursrecht geen bestuursorgaan zijn, gelijk gesteld met een bestuursorgaan.

Artikel 4.1. Verzoek

1. Eenieder kan een verzoek om publieke informatie richten tot een bestuursorgaan of een onder verantwoordelijkheid van een bestuursorgaan werkzame instelling, dienst of bedrijf. In het laatste geval beslist het verantwoordelijke bestuursorgaan op het verzoek.
(...)

Artikel 4.2 Doorverwijzing

1Voor zover het verzoek betrekking heeft op informatie die berust bij een ander bestuursorgaan dan dat waarbij het verzoek is ingediend, wordt de verzoeker zo nodig naar dat bestuursorgaan verwezen. Is het verzoek schriftelijk gedaan, dan wordt het voor zover betrekking hebbend op informatie die bij een ander bestuursorgaan berust, onverwijld doorgezonden aan dat bestuursorgaan, onder mededeling van de doorzending aan de verzoeker.
(...)

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Mijn overwegingen over uw bezwaar

Op basis van de door u aangevoerde bezwaargronden overweeg ik als volgt.

Omdat mijn ministerie niet over de door u gevraagde documenten beschikt is een uitvraag gedaan naar de documenten bij het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (hierna: het RIVM), het Lareb en het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (hierna: het CBG-meb). Deze drie instanties hebben aangegeven niet over de gevraagde documenten te beschikken.

Naar aanleiding van uw bezwaar heb ik de gehele zoekslag die op basis van uw Woo-verzoek is verricht tegen het licht gehouden. Hierover wil ik ten eerste opmerken dat ik op basis van artikel 2.2. van de Woo gehouden ben een zoekslag te verrichten naar documenten die zich onder mijn ministerie bevinden. Daarnaast moet ik mij inspannen om te achterhalen onder welk bestuursorgaan nog meer documenten berusten die onder de reikwijdte van het verzoek vallen. Voor zover het betreffende Woo-verzoek betrekking heeft op informatie die berust bij een ander bestuursorgaan, moet ik u op grond van artikel 4.2 van de Woo naar deze bestuursorganen verwijzen.

De zoekslag heb ik verricht binnen het kerndepartement en binnen RIVM. Het RIVM is een onderdeel van mijn ministerie. Om uw Woo-verzoek voorts in volledigheid te kunnen beoordelen heb ik eveneens een uitvraag gedaan bij het CBG-meb om te bezien of zich daar documenten onder de reikwijdte van uw Woo-verzoek bevinden. Ook heb ik navraag gedaan bij het Lareb¹ om te bezien of de door u gevraagde informatie bestaat. Tot dit laatste was ik op grond van de Woo niet gehouden, maar heb ik voor de volledigheid gedaan.

Ik heb naar aanleiding van uw bezwaar de zoekslag nogmaals bekeken. Ook heb ik nogmaals contact opgenomen met voornoemde instanties. Hieruit is het volgende naar voren gekomen.

Het Lareb heeft aangegeven niet over de gevraagde documenten te beschikken, omdat dergelijke documenten niet aansluiten bij de manier waarop er bij het Lareb wordt gewerkt. Er wordt bij het Lareb gewerkt met een tweewekelijkse batchanalyse. Deze batchanalyse is onderdeel van de regelmatige veiligheidsbewaking van vaccins. De batchanalyse levert geen lijst op, zoals door u gevraagd, maar geeft slechts een signaal als er iets vaker voorkomt bij een bepaalde batch. In het online te raadplegen artikel "*Optimizing Safety Surveillance for COVID-19 Vaccines at the National Pharmacovigilance Centre Lareb: One Year of COVID-19 Vaccine Experience*"² staat omschreven hoe de veiligheidsbewaking specifiek voor COVID-19 vaccins is uitgevoerd. Verder worden de resultaten van de batchanalyses gedeeld op de website van het Lareb³ als een analyse vermeldingenwaardige resultaten oplevert.

Het CBG-meb heeft aangegeven niet over de gevraagde documenten te beschikken, omdat dit soort informatie niet bij het CBG-meb wordt geregistreerd.

¹ Het Lareb is een stichting die voor haar taken wordt gefinancierd door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) en het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (VWS).

² Zie <https://www.lareb.nl/publicaties> of <https://link.springer.com/article/10.1007/s40264-022-01253-5>

³ www.lareb.nl

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Het CBG-meb heeft aangegeven dat deze informatie mogelijk wel zou kunnen berusten bij de vergunninghouders van de desbetreffende vaccins.

Uit bovenstaande reacties van het Lareb en het CBG-meb volgt dat zij niet over de door u gevraagde documenten beschikken. Hierbij is van belang dat uit vaste jurisprudentie van de Afdeling bestuursrechtspraak van de Raad van State (hierna: de Afdeling)⁴ volgt dat de Woo geen verplichting bevat om gegevens te vervaardigen die niet in bestaande documenten zijn neergelegd, ongeacht de mate van inspanning. Dat het Lareb dus bijvoorbeeld wel batchanalyses uitvoert en hier bepaalde signalen uit kunnen volgen, betekent niet dat zij de door u gevraagde overzichtsregistratie van batchnummers gekoppeld aan bijwerkingen en overlijdens zouden moeten creëren en verstrekken. Een dergelijke overzichtsregistratie bestaat namelijk niet en hoeft gelet op de vaste jurisprudentie van de Afdeling ook niet vervaardigt te worden. Ook strekt de Woo niet zo ver dat het CBG-meb de door u gevraagde informatie zou moeten opvragen bij de vergunninghouders. Uit artikel 4.1., eerste lid van de Woo volgt dat u kunt verzoeken om openbaarmaking van publieke informatie. Gelet op artikel 2.1. van de Woo, gelezen in samenhang met artikel 2.2. van de Woo is informatie die mogelijk bij de vergunninghouders berust geen publieke informatie.

Ik concludeer daarom dat de uitvraag en de zoekslag bij het Lareb en het CBG-meb afdoende en compleet is geweest. Hieruit is gebleken dat er zich bij deze instanties geen documenten bevinden die onder de reikwijdte van uw verzoek vallen. U heeft verder geen aanknopingspunten aangevoerd die tot een andere conclusie zouden moeten leiden.

Ook heb ik binnen het kerndepartement van VWS geen documenten aangetroffen. Uw standpunt dat het ministerie van VWS eindverantwoordelijk is als het aankomt op de volksgezondheid en volgens u wettelijk verplicht is de door u genoemde overzichtsregistraties bij te houden, maakt dit niet anders. Voor zover mijn ministerie al verplicht zou zijn tot het bijhouden van dergelijke overzichten, maakt dit nog niet dat deze documenten wel bestaan gelet op het feit dat er een deugdelijke zoekslag heeft plaatsgevonden. Bovendien heeft u ook niet onderbouwd waaruit deze wettelijke verplichting zou volgen.

Wel heb ik met deze hernieuwde zoekslag een document bij het RIVM aangetroffen. Met betrekking tot de zoekslag bij het RIVM overweeg ik als volgt.

Het RIVM heeft in eerste instantie aangegeven niet over de door u gevraagde documenten te beschikken, omdat het RIVM enkel over de logistieke kant gaat en niets registreert met betrekking tot bijwerkingen en overlijdens. Naar aanleiding van uw bezwaar heb ik nogmaals contact gezocht met het RIVM. Toen is gebleken dat zij uw verzoek niet volledig hebben opgevat. Zij hebben enkel gekeken naar het tweede deel van het verzoek, dat wil zeggen de overzichtsregistratie met betrekking tot de bijwerkingen en overlijdens. Gebleken is dat zij wel beschikken over een overzichtslijst met betrekking tot de batchnummers van de vaccins. Dit document valt onder de reikwijdte van uw verzoek. Daarom is er nu alsnog een uitdraai gemaakt van dit bestand. Ik heb het document bij dit besluit gevoegd.⁵ Ik kom tot de conclusie dat dit document ten onrechte niet bij het besluit van 29

⁴ Zie bijvoorbeeld de uitspraak van 14 december 2016, ECLI:NL:RVS:2016:3297.

⁵ Bijlage 1.

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



maart 2023 is betrokken. Dit betekent dat er in de primaire fase geen afdoende zoekslag heeft plaatsgevonden en uw bezwaar gegrond is. Ik neem nu alsnog een besluit over dit document.

Ik zie geen reden om openbaarmaking van dit document achterwege te laten. Ik besluit daarom tot openbaarmaking van dit document. Dit document wordt na de feitelijke verstrekking met een geanonimiseerde versie van dit besluit voor eenieder kenbaar gemaakt op wobcovid19.rijksoverheid.nl.

Een afschrift van dit besluit zend ik aan het Lareb en het CBG-meb.

Conclusie

Ik geef u gelijk en ik verklaar uw bezwaar gegrond. Ik herroep het besluit van 29 maart 2023. Ik heb in bezwaar een aanvullende zoekslag verricht waarbij één document is aangetroffen. Ik neem alsnog een besluit over dit document. Ik zal overgaan tot openbaarmaking van dit document.

Hoogachtend,

de Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de Secretaris-Generaal,


Marcelis Boereboom

Bent u het niet eens met deze beslissing op uw bezwaar?

U kunt tegen deze beslissing op bezwaar beroep instellen bij de sector bestuursrecht van de rechtbank binnen het rechtsgebied waarvan u uw woonplaats in Nederland heeft. Als u geen woonplaats in Nederland heeft, dan kunt u beroep instellen bij rechtbank Den Haag.

Het beroepschrift moet binnen zes weken na de dag waarop de beschikking u is toegezonden aan de rechtbank worden gestuurd. U kunt ook digitaal beroep instellen via mijn.rechtspraak.nl. Daarvoor moet u wel beschikken over een elektronische handtekening (DigiD).

Het beroepschrift moet zijn ondertekend en bevat ten minste de naam en adres van de indiener, de dagtekening, de omschrijving van het besluit waartegen het beroep is gericht, zo mogelijk een afschrift van dit besluit, en de redenen waarom u het niet eens bent met de beslissing op bezwaar. De indiener van het beroepschrift moet griffierecht betalen aan de rechtbank. Nadere informatie over de hoogte van het griffierecht en de wijze van betalen wordt door de griffie van de rechtbank verstrekt en kunt u vinden op www.rechtspraak.nl.

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Bijlage 1

Leverancier	Batchnummer
Pfizer/BioNTech	149001
Pfizer/BioNTech	1F1008A
Pfizer/BioNTech	1F1013A
Pfizer/BioNTech	1F1033A
Pfizer/BioNTech	1F1046A
Pfizer/BioNTech	1F1047A
Pfizer/BioNTech	1F1048A
Pfizer/BioNTech	1F1053A
Pfizer/BioNTech	1F1055A
Pfizer/BioNTech	1F1057A
Pfizer/BioNTech	1F1059A
Pfizer/BioNTech	1F1060A
Pfizer/BioNTech	1K082A
Pfizer/BioNTech	1L084A
Pfizer/BioNTech	204002
Pfizer/BioNTech	EJ6134
Pfizer/BioNTech	EJ6136
Pfizer/BioNTech	EJ6788
Pfizer/BioNTech	EJ6789
Pfizer/BioNTech	EJ6790
Pfizer/BioNTech	EJ6795
Pfizer/BioNTech	EJ6796
Pfizer/BioNTech	EK9788
Pfizer/BioNTech	EL8723
Pfizer/BioNTech	EM0477
Pfizer/BioNTech	EP2166
Pfizer/BioNTech	EP9598
Pfizer/BioNTech	EP9605
Pfizer/BioNTech	ER7812
Pfizer/BioNTech	ER9480
Pfizer/BioNTech	ET3674
Pfizer/BioNTech	ET6956
Pfizer/BioNTech	ET9096
Pfizer/BioNTech	EW2243
Pfizer/BioNTech	EW9127
Pfizer/BioNTech	EX0893
Pfizer/BioNTech	EX7389
Pfizer/BioNTech	EX7823
Pfizer/BioNTech	FA7082
Pfizer/BioNTech	FA8016
Pfizer/BioNTech	FC3098

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Pfizer/BioNTech	FC3143
Pfizer/BioNTech	FC5089
Pfizer/BioNTech	FD0785
Pfizer/BioNTech	FD4555
Pfizer/BioNTech	FD785
Pfizer/BioNTech	FE1573
Pfizer/BioNTech	FE2625
Pfizer/BioNTech	FE4721
Pfizer/BioNTech	FE4728
Pfizer/BioNTech	FE7010
Pfizer/BioNTech	FE7051
Pfizer/BioNTech	FE8235
Pfizer/BioNTech	FE8405
Pfizer/BioNTech	FF0688
Pfizer/BioNTech	FF2382
Pfizer/BioNTech	FF2752
Pfizer/BioNTech	FF2834
Pfizer/BioNTech	FF3318
Pfizer/BioNTech	FF4213
Pfizer/BioNTech	FG3739
Pfizer/BioNTech	FG4509
Pfizer/BioNTech	FG4686
Pfizer/BioNTech	FG6273
Pfizer/BioNTech	FG7911
Pfizer/BioNTech	FG9428
Pfizer/BioNTech	FH8773
Pfizer/BioNTech	FH9951
Pfizer/BioNTech	FK6304
Pfizer/BioNTech	FL4210
Pfizer/BioNTech	FL4213
Pfizer/BioNTech	FL4574
Pfizer/BioNTech	FL7645
Pfizer/BioNTech	FM7785
Pfizer/BioNTech	FN1448
Pfizer/BioNTech	FN5519
Pfizer/BioNTech	FP9632
Pfizer/BioNTech	PCA0021
Pfizer/BioNTech	PCA0034
Pfizer/BioNTech	SDWE1
Pfizer/BioNTech	SDYX5
Pfizer/BioNTech	SDYX6
Pfizer/BioNTech	SDYX8
Pfizer/BioNTech	SDYY1
Pfizer/BioNTech	SDYY5

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Pfizer/BioNTech	FR5493
Pfizer/BioNTech	FP1971
Pfizer/BioNTech	FP8956
Pfizer/BioNTech	1L084A
Pfizer/BioNTech	FN4071
Pfizer/BioNTech	FN4074
Pfizer/BioNTech	FN4075
Pfizer/BioNTech	FN4077
Pfizer/BioNTech	FN5988
Pfizer/BioNTech	FR4268
Pfizer/BioNTech	FW5101
AstraZeneca	ABV3025
AstraZeneca	ABV5300
AstraZeneca	ABV5441
AstraZeneca	ABV5443
AstraZeneca	ABV8139
AstraZeneca	ABV6514
AstraZeneca	ABW0018
AstraZeneca	ABV5297
AstraZeneca	ABV7764
AstraZeneca	ABW0003
AstraZeneca	ABW0549
AstraZeneca	ABW9941
AstraZeneca	ABW7197
AstraZeneca	ABW2953
AstraZeneca	ABX2057
AstraZeneca	ABX5182
AstraZeneca	ABW3114
AstraZeneca	210073
AstraZeneca	210077
AstraZeneca	ABX8332
AstraZeneca	210103
AstraZeneca	210164
AstraZeneca	ABY1312
AstraZeneca	ABZ4667
AstraZeneca	210230
AstraZeneca	8002684
Janssen	XD955
Janssen	21C10-02
Janssen	21C11-02
Janssen	XD975
Janssen	XD985
Janssen	XD974
Janssen	21C16-03

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Janssen	21C17-03
Janssen	21C18-03
Janssen	XE393
Janssen	XE395
Janssen	XE389
Janssen	XE423
Janssen	ABZ5320
Janssen	ABZ8354
Janssen	ABZ8356
Janssen	ACA5778
Janssen	ACA5783
Moderna	0000142A
Moderna	000060A
Moderna	000120A
Moderna	000121A
Moderna	000142A
Moderna	000161A
Moderna	000178A
Moderna	000191A
Moderna	000203A
Moderna	000209A
Moderna	000210A
Moderna	000247A
Moderna	000263A
Moderna	000280A
Moderna	000290A
Moderna	000310A
Moderna	000324A
Moderna	000332A
Moderna	000344A
Moderna	000358A
Moderna	000359A
Moderna	000383A
Moderna	000387A
Moderna	000396A
Moderna	000397A
Moderna	000400A
Moderna	007G21A
Moderna	018J21A
Moderna	044G21A
Moderna	045G21A
Moderna	093F21A
Moderna	094F21A
Moderna	214017

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ



Moderna	214018
Moderna	214022
Moderna	214027
Moderna	214041
Moderna	216036
Moderna	216041
Moderna	216069
Moderna	226004
Moderna	226008
Moderna	300042698
Moderna	300042721
Moderna	300042722
Moderna	3000495
Moderna	3001442
Moderna	3001653
Moderna	3001655
Moderna	3001659
Moderna	3001941
Moderna	3001946
Moderna	3002184
Moderna	3002332
Moderna	3002335
Moderna	3002338
Moderna	3002537
Moderna	3002545
Moderna	3002917
Moderna	3003181
Moderna	3003186
Moderna	3003604
Moderna	3003652
Moderna	3003659
Moderna	3004224
Moderna	3004493
Moderna	3004731
Moderna	3004954
Moderna	3005243
Moderna	3005703
Moderna	3005704
Moderna	3005789
Novavax	4301MF010
Novavax	4301MF012
Novavax	4301MF015
Novavax	4302MF018

**Secretaris-generaal /
plv. Secretaris-
generaal**
Directie Wetgeving en
Juridische Zaken
Cluster 1

Kenmerk
DWJZ-2023000697
3654305-1051874-WJZ

PRODUCTIE 4

[Home](#)[Nieuwsoverzicht](#)[Overzicht meldingen overlijdens na coronavaccinatie](#)

Overzicht meldingen overlijdens na coronavaccinatie

05-07-2021

Dit overzicht gaat over meldingen van overlijden in de eerste 14 weken van de vaccinatiecampagne (t/m 15 april 2021). In dit overzicht is er geen patroon van klachten die wijzen op ernstige bijwerkingen waaraan mensen overleden, naast de al bekende ernstige bijwerking van trombose met een tekort aan bloedplaatjes (TTS). Soms kunnen bijwerkingen bijgedragen hebben aan het verslechteren van een al kwetsbare gezondheidssituatie.

De meldingen gingen over verschillende coronavaccins

Tot midden april waren bijna 3.7 miljoen vaccins gegeven. Lareb ontving in die periode in totaal 257 meldingen van overlijden. Van de 257 meldingen waren er 213 na vaccinatie met het Pfizer/BioNTech vaccin (Comirnaty), 27 na het Moderna vaccin (Spikevax) en 13 na het AstraZeneca vaccin (Vaxzevria). Bij vier meldingen is het (nog) niet duidelijk om welk vaccin het ging. Het Janssen vaccin werd deze periode nog niet gebruikt. Het Pfizer/BioNTech vaccin was het meest gebruikte vaccin, vooral ook in de oudere populatie. Het ging om 200 mensen van 80 jaar en ouder, 43 tussen de 65 en 80 jaar en 13 jonger dan 65 jaar. Bij één melding was de leeftijd onbekend.

Geen patroon van klachten die wijzen op ernstige bijwerkingen waaraan mensen overleden

Bij nagenoeg alle meldingen was aanvullende informatie nodig over de oorzaak van overlijden, opgetreden bijwerking(en) en onderliggende gezondheidsproblemen. De meeste melders gaven hier voldoende gehoor aan. Helaas was er bij 87 meldingen op het moment van schrijven van het rapport (nog) niet voldoende informatie bekend voor een goed inzicht. In de meldingen met voldoende informatie, ligt het bij 128 meldingen voor de hand dat andere oorzaken dan de vaccinatie aanleiding waren voor het overlijden. Bij 42 meldingen hebben bijwerkingen mogelijk bijgedragen aan het verslechteren van een al kwetsbare gezondheidssituatie of sluimerende onderliggende conditie al dan niet door hoge leeftijd. Het gaat hier om bekende bijwerkingen van de coronavaccins zoals koorts, misselijkheid en algemene malaise.

Geef uw mening

[Zie hier het rapport \(in het Engels\) van bovengenoemde meldingen overlijdens na coronavaccinatie.](#)

bioequivalency. Dit is een ernstige zeldzame bijwerking van het AstraZeneca vaccin (vaxzevria) en het Janssen vaccin. Lareb ontving tot nu toe vier meldingen van overlijden hierover.

Meldingen van overlijdens na 14 april

Lareb blijft meldingen van overlijden na vaccinatie ontvangen, maar het wekelijkse aantal neemt langzaam af. Meer informatie over het totaal aantal meldingen, inclusief de meldingen na 14 april, staat in de laatste [update van bijwerkingenmeldingen](#).

Over Lareb

- ▶ Wat is Bijwerkingencentrum Lareb?
- ▶ Organisatie
- ▶ Werken bij Lareb
- ▶ Contact

Kennisbanken

- ▶ Vaccins
- ▶ Geneesmiddelen
- ▶ Zwangerschap en borstvoeding

Informatie over

- ▶ Bijwerking melden
- ▶



Meld u aan voor de nieuwsbrief

© Lareb. Alle rechten voorbehouden. 2023

[Privacyverklaring](#) | [Disclaimer](#)

Geef uw mening