



Aan

Minister VWS

Deadline: 12-10-2022

nota

Beantwoording Kamervragen over de onduidelijkheid
over de veiligheid van coronavaccins voor zwangere
vrouwen

1. Aanleiding

Door het lid Van Haga (Groep Van Haga) zijn op 31 augustus 2022 Kamervragen gesteld over de veiligheid van COVID-19-vaccins voor zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.

2. Geadviseerd besluit

U wordt gevraagd akkoord te gaan met de bijgevoegde beantwoording van deze Kamervragen. De beantwoording is op 21 september 2022 uitgesteld met een uitstelbrief. De reden van het uitstel was dat afstemming ten behoeve van de beantwoording meer tijd vergde. De nieuwe deadline voor beantwoording is 12 oktober 2022.

3. Kernpunten

De indiener stelt dat er nog onvoldoende zekerheid is over de veiligheid van de COVID-19-vaccins voor zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven, en vraagt onder andere of personen uit deze groepen die zich hebben laten vaccineren beschouwd kunnen worden als deelnemers aan een medisch experiment. De indiener baseert zich hierbij op verouderde adviezen van het Britse MHRA.

In het bijzonder vragen wij uw aandacht voor vraag 21, waarin uw integriteit als arts wordt aangehaald.

In de beantwoording wordt:

- aangegeven dat uit meerdere wetenschappelijke studies blijkt dat vaccinatie tegen COVID-19 niet leidt tot een verhoogd risico op nadelige effecten op de zwangerschap en/of op de gezondheid van het kind;
- aangegeven dat zwangere vrouwen en vrouwen in het kraambed geadviseerd wordt om zich te laten vaccineren, omdat zij per definitie tot een risicogroep behoren;
- het beeld dat deze groepen met een potentieel onveilig vaccin zijn gevaccineerd gecorrigeerd.

TER BESLISSING

Directoraat-Generaal
Volksgezondheid
Programmadirectie COVID-19
Volksgezondheid
Team 1

Opgesteld door

Datum

29 september 2022

Kenmerk

3430571-1034545-PDCV

Uw kenmerk

2022Z15981

Zaaknummer

1034545

Bijlage(n)

0

7-10-22





4. Toelichting

Datum

29 september 2022

Kenmerk

3430571-1034545-PDCV

a. Draagvlak politiek

Door de indiener van de vragen wordt de wetenschappelijke onderbouwing van veel aspecten van de corona-aanpak, waaronder de effectiviteit en veiligheid van vaccins, veelvuldig in twijfel getrokken. In de Kamer is echter breed draagvlak voor de inzet van de effectieve en veilige COVID-19-vaccins die Nederland tot zijn beschikking heeft.

De indiener heeft sinds begin juli 2022 tot nu toe elf keer schriftelijke vragen gesteld over (onderwerpen gerelateerd aan) het COVID-19-vaccinatiebeleid. Waar mogelijk wordt in de beantwoording aan eerder gegeven antwoorden gerefereerd.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Voor het maatschappelijk draagvlak voor vaccinatie is het van belang dat burgers kunnen beschikken over juiste en wetenschappelijk onderbouwde informatie over vaccins en de werking hiervan. Om die reden is het belangrijk om onjuiste beweringen en insinuaties inhoudelijk te weerleggen.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

De beantwoording is afgestemd met het RIVM, het Centrum ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) en Bijwerkingencentrum Lareb.

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

N.v.t.

h. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

a. Motivering

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.