

HELLINGMAN BUNDERS

ADVOCATEN

SPOED

De Gezondheidsraad

T.a.v. Prof. dr. J.A. Knottnerus

Postbus 16502

2500 BB DEN HAAG

TEVENS PER TELEFAX: 070 3407523 EN PER EMAIL: info@gr.nl

Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu

Centrum Infectieziektebestrijding

T.a.v. Prof. dr. R. Coutinho

Postbus 1

3720 BA BILTHOVEN

TEVENS PER TELEFAX: 030 274 2971 EN PER EMAIL: info@rivm.nl

Amsterdam, 18 november 2009

Geachte heren Knottnerus en Coutinho,

Betreft: Stichting Meer Weten Over Freek / de Staat der Nederlanden (VWS)

Tot mij heeft zich gewend de stichting Stichting Meer Weten Over Freek ("de Stichting") te Middelharnis. De Stichting stelt zich onder andere ten doel het verkrijgen van transparante informatie omtrent vaccinatie en behartigt in deze tevens de collectieve belangen van derden. Voor nadere informatie omtrent de Stichting verwijs ik u naar www.meerwetenoverfreek.nl

Zoals u bekend heeft de minister van VWS besloten dat gezonde zwangere vrouwen en kinderen vanaf 6 maanden tot en met 4 jaar te laten vaccineren. De minister heeft daartoe besloten naar aanleiding van uw Briefadvies Vaccinatie tegen pandemische influenza A/H1N1 2009, doelgroepen en prioritering, Uw kenmerk: 337/KG/mj/842-N, Publicatie nr. 2009/16 van 9 november 2009.

Onder het publiek is onrust ontstaan omtrent zogenoemde geadjuveerde vaccins. De enige twee door de minister ook aan de hiervoor genoemde groepen aangeboden vaccins bevatten dergelijke adjuvanten. Deze adjuvanten zijn in verband gebracht met het risico van ongewenste opname in het lichaam van kwik en van auto-immuun ziekten.

Blijkens informatie van de WHO en uw eigen constatering is de Nieuwe Influenza A / H1N1 2009 een milde griep. Toch ziet u thans aanleiding gezonde zwangeren en jonge kinderen bloot te stellen aan deze adjuvanten, terwijl de risico's voor deze groepen (gezonde zwangeren, ongeborenen en gezonde jonge kinderen) op langere termijn onbekend zijn.

Uit uw laatste advies blijkt dat u ten aanzien van gezonde zwangere vrouwen het volgende opmerkt. "Het deskundigenberaad stond op uw verzoek stil bij de vraag of er reden zou zijn om voor zwangeren te streven naar het verkrijgen van een vaccin zonder adjuvans. Een dergelijk vaccin is op dit moment in Europa niet geregistreerd en het is onzeker of en op welke termijn registratie wel zou plaatsvinden."

HOBBERMASTRAAT 14 • 1071 ZB AMSTERDAM • POSTBUS 75401 • 1070 AK AMSTERDAM
TEL. (+31) 020-6700034 • FAX (+31) 020-6700035 • E-MAIL: MAIL@HELLINGMANBUNDERS.COM
DERDEN REK./ ESCROW ACC. ABN-AMRO 40.02.03.324 T.N.V. ST. BEHEER DERDENGELDEN HELLINGMAN BUNDERS

De Stichting acht deze overweging onbegrijpelijk om de volgende redenen.

Allereerst is er een vaccin genaamd Celvapan van de firma Baxter dat geen adjuvans bevat. Voorts blijkt dit vaccin 6 oktober 2009 van EMEA een 'EU-wide marketing authorisatio te hebben gekregen. Celvapan is tevens ingeschreven (EU registratienummer EU/1/08/506/001) in de Nederlands Geneesmiddelenbank van het CBG.

De Stichting verzoekt u dringend de navolgende vragen zo volledig mogelijk te beantwoorden:

1. Is de bewering dat er geen vaccin zonder adjuvans in Europa is geregistreerd en dat het onzeker is of en op welke termijn registratie wel zou plaatsvinden in overeenstemming met de waarheid? En zo ja, waarom zou Celvapan dan als niet-geregistreerd hebben te gelden?
2. Indien de onder 1 genoemde bewering in strijd met de waarheid is, wat is dan uw antwoord op de door de minister aan u gestelde vraag? En waarom zouden kinderen niet een niet-geadjuveerd vaccin mogen worden aangeboden?
3. Is het u bekend dat in andere landen in Europa wel een niet-geadjuveerd vaccin wordt aangeboden aan zwangeren en kinderen?
4. Is het u bekend of het publiek op recept een niet-geadjuveerd vaccin als Celvapan kan verkrijgen en de huisarts hierom kan vragen?
5. Geeft het voorgaande u aanleiding uw advies te heroverwegen en zo neen waarom niet?

De Stichting stelt zich ten doel de bevordering van open en transparante informatie omtrent vaccinatie en vaccins aan het publiek wordt aangeboden, zodat het publiek op basis van geïnformeerde toestemming kan besluiten of en zo ja welk vaccin het publiek wenst te gebruiken.

Gezien de urgentie van deze kwestie en vooral de gerezen twijfel omtrent het waarheidsgehalte van uw advies, verzoek ik u dringend mij uiterlijk **vrijdag 20 november 2009 te 12.00 uur** bovenstaande vragen te beantwoorden.

Mag ik van u vernemen?

Hoogachtend,


C. Hellingman