

Gezondheidsraad gedagvaard – Veiligheid en ernstige bijwerkingen – Jeroen Pols en Maria-Louise Genet

 [cafeweltSchmerz.nl/gezondheidsraad-gedagvaard-veiligheid-en-ernstige-bijwerkingen-jeroen-pols-en-maria-louise-genet](https://www.cafeweltSchmerz.nl/gezondheidsraad-gedagvaard-veiligheid-en-ernstige-bijwerkingen-jeroen-pols-en-maria-louise-genet)

Redactie

14 september 2021



Bekijk de video op LBRY.tv:

Iedere dinsdag nemen mr. Jeroen Pols en mw. mr. Maria-Louise Genet samen de relevante juridische ontwikkelingen van de week door.

Vorige week kwam het tweede deel van de dagvaarding tegen de Gezondheidsraad aan bod. Hierbij werd ingegaan op de werkzaamheid van de injecties. Hierbij komen schokkende details aan bod: <https://www.cafeweltSchmerz.nl/dagvaarding-tegen-de-gezondheidsraad-jeroen-pols-en-maria-louise-genet/>.

Vandaag komt het derde deel aan bod, waarbij wordt ingegaan op de veiligheid van de injecties en de (ernstige) bijwerkingen.

Voor degenen die de aflevering d.d. 24 augustus 2021 gemist hebben waarin het eerste gedeelte van de dagvaarding werd besproken. In dit deel werd ingegaan op de 'aanmerkelijke ziektelast': <https://fb.watch/7Tfla48u6-/>

Volgende week 14 september 2021 zal deel 4 van de dagvaarding worden besproken en zal er deels worden teruggeblikt op deel 1 (de ziektelast). Dit onderdeel gaat in op de veiligheid van de injecties.

Bronnen:

~ Nieuwsuur 'Leugens en manipulaties door de WHO & RIVM rond de Mexicaanse griep in 2009' d.d. 16 november 2010: <https://www.youtube.com/watch?v=0R5f3fz8JTA> + clipje waarin Ab Osterhaus de whiskey opent om de eerste besmetting in NL te 'vieren': <https://youtu.be/lkSoki6G4ec>

~ Plaatje KNOEMA database (aantal overlijdens per 1.000 inwoners): <https://knoema.com/about/us> (Knoema, an Eldridge business, is the most comprehensive source of global decision-making data in the world. Our tools allow individuals and organizations to discover, visualize, model, and present their data and the world's data to facilitate better decisions and better outcomes)

~ VERORDENING (EG) Nr. 507/2006 VAN DE COMMISSIE van 29 maart 2006 betreffende voorwaardelijke vergunningen voor het in de handel brengen van geneesmiddelen voor menselijk gebruik die binnen het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad vallen: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32006R0507&from=EN>

~ Stichting Werkgroep Antibioticabeleid: <https://swab.nl/nl>

~ Resolutie 2361/2021 van de Raad van Europa van 27 januari 2021 waaruit blijkt dat werkgevers geen vaccinatieverplichting mogen opleggen: <https://pace.coe.int/en/files/29004/html>.

~ Vanguard & Blackrock biljonairs alleen maar rijker sinds de crisis: <https://stichtingvaccin vrij.nl/de-waarheid-over-ons-systeem-monopoly-een-totaalplaatje-van-the-great-reset-must-see/>

~ <https://www.ellaster.nl/2020/04/11/robert-f-kennedy-jr-uit-zware-kritiek-op-vaccinatie-agenda-van-bill-gates/>

~ Indiase Orde van Advocaten heeft eind mei 2021 WHO-hoofdwetenschapper dr. Soumiya Swaminathan aangeklaagd vanwege het verspreiden van desinformatie over Ivermectine, wat volgens de Orde rechtstreeks tot de onnodige dood van talloze Indiase burgers heeft geleid: <https://www.xandernieuws.net/algemeen/indiase-advocaten-orde-klaagt-who-aan-vanwege-desinformatie-over-ivermectine-en-daardoor-talloze-onnodige-doden/>

~ Meta analyse 42 peer reviewed studies over Ivermectine (63 in totaal) <https://ivmmeta.com/>

~ Database Drugbank Online: <https://go.drugbank.com/>

~ Kwartaalrapport BioNTech SE Quarterly Report for the Three and Nine Months ended September 30, 2020, p. 68: https://www.sec.gov/Archives/edgar/data/1776985/000156459020053062/bntx-ex991_6.htm

“Although we expect to submit BLAs for our mRNA-based product candidates in the United States, and in the European Union, mRNA therapies have been classified as gene therapy medicinal products, other jurisdictions may consider our mRNA-based product candidates to be new drugs, not biologics or gene therapy medicinal products, and require different marketing applications. Securing regulatory approval requires the submission of extensive preclinical and clinical data and supporting information to the various regulatory authorities for each therapeutic indication to establish the product candidate’s safety and efficacy.”

~ Advies COGEM d.d. 24 juni 2020: <https://cogem.net/app/uploads/2020/06/200624-01-Advies-COGEM-nav-Voorstel-Europese-Commissie-om-de-milieurisicobeoordelig-bij-klinische-studies-tbv-COVID-19-af-te-schaffen.pdf>

~ Artikel in BMJ van Peter Doshi (senior editor BMJ): ‘Covid-19 Vaccines: In the rush for regulatory approval, do we need more data?’ d.d. 18 mei 2021: <https://www.bmj.com/content/bmj/373/bmj.n1244.full.pdf>

~ FDA Safety Surveillance of COVID-19 vaccines: Draft Working List of possible adverse event outcomes: www.fda.gov/media/143557/download

—

Deze video is geproduceerd door Café Weltschmerz. Café Weltschmerz gelooft in de kracht van het gesprek en zendt interviews uit over actuele maatschappelijke thema’s. Wij bieden een hoogwaardig alternatief voor de mainstream media. Café Weltschmerz is onafhankelijk en niet verbonden aan politieke, religieuze of commerciële partijen.