

**Gemelde vermoedelijke bijwerkingen
3-11-jarigen en 12-17-jarigen
volgens de EMA database EudraVigilance
(stand 26-02-2022)**

Inhoud

1	Voorwoord.....	2
1.1	Context	2
1.2	EudraVigilance.....	2
1.3	Indeling publicatie.....	2
2	Totaal aantal gemelde (ernstige) bijwerkingen (EEA-landen en niet EEA-landen).	3
3	Aantal gemelde (ernstige) bijwerkingen in de EEA landen	4
4	Ontwikkeling ernstige bijwerkingen 12-17-jarigen in de EEA-landen	5
5	Ontwikkeling overlijdensgevallen 12-17-jarigen in de EEA-landen...6	
6	Ontwikkeling ernstige bijwerkingen bij 3-11-jarigen in de EEA-landen	7
7	Conclusie.....	8
8	Bijlage	9
8.1	Omschrijving ernstige bijwerkingen volgens EudraVigilance.....	9
8.2	De EEA-landen	10

1 Voorwoord

1.1 Context

De cijfers in deze publicatie zijn een update van de publicatie van 11 november 2021. Die cijfers ondersteunden het betoog van de voorzitter van de Nederlandse Vereniging Kritisch Prikken (NVKP). [Dit betoog](#) is uitgesproken tijdens het kort geding van de NVKP en Viruswaarheid tegen de Gezondheidsraad en het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) dat diende op 8 november 2021.

Tegen het vonnis van 29 november 2021 (C/09/6 18899/ KG ZA 21-943) is hoger beroep aangetekend dat dient op 10 maart 2022.

De gegevens zijn geactualiseerd. De bijwerkingen met betrekking tot de 3-11-jarigen zijn toegevoegd omdat voorwaardelijke toelating is verleend door het EMA om ook deze groep te gaan injecteren met het COVID-19 'vaccin'. De Gezondheidsraad heeft daarna op 10 december 2021 een positief advies afgegeven.

De gegevens die zijn gebruikt komen uit de openbare EMA database EudraVigilance. <https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research-development/pharmacovigilance/eudravigilance>

1.2 EudraVigilance

De meldingen die in de EMA database EudraVigilance zijn opgenomen betreffen vermoedelijke bijwerkingen. Als hierna sprake is van bijwerkingen dan gaat het om vermoedelijke bijwerkingen.

In de verklarende woordenlijst van EudraVigilance wordt een bijwerking omschreven als: Artikel 1 van Richtlijn 2001/83/EG als gewijzigd definieert een bijwerking als "een reactie op een geneesmiddel die schadelijk en onbedoeld is".

Bron: <https://www.adrreports.eu/nl/glossary.html> (Geraadpleegd op 06-11-2021)

In de database wordt onderscheid gemaakt tussen de meldingen die betrekking hebben op de EEA landen en de niet EEA landen (European Economic Area en non-European Economic Area). In paragraaf 8.2 wordt aangegeven om welke landen het gaat.

1.3 Indeling publicatie

In paragraaf 2 staan de cijfers van de bijwerkingen in de EEA landen en de niet EEA landen. Daarna in paragraaf 3 worden de cijfers gepresenteerd van alleen de EEA-landen.

In paragraaf 4 (ernstige bijwerkingen 12-17-jarigen in de EEA) en paragraaf 5 (overlijdensgevallen 12-17-jarigen in de EEA) is duidelijk een trendbreuk te zien. Na juni en juli stijgt het aantal ernstige bijwerkingen en het aantal overlijdensgevallen bij de 12-17-jarigen. Die stijging komt bijna volledig voor rekening van het middel Tozinameran van Pfizer. In bijlage 8.1 wordt toegelicht wat onder een ernstige bijwerking wordt verstaan.

Sinds december 2021 worden ook 5-11-jarigen geïnjecteerd tegen COVID-19. In paragraaf 6 wordt ingegaan op de ontwikkeling van de bijwerkingen bij de groep 3-11-jarige kinderen. Dat is helaas niet aan te passen in EudraVigilance.

2 Totaal aantal gemelde (ernstige) bijwerkingen (EEA-landen en niet EEA-landen).

Van 1 januari 2021 t/m 26 februari 2022 zijn in EudraVigilance 1.5 miljoen meldingen binnengekomen van personen met 1 of meer bijwerkingen. Het betreft bijwerkingen van het covid-19 'vaccin' van AstraZeneca, Janssen, Moderna en Pfizer.

Bij 747 duizend personen zijn 1 of meer ernstige bijwerkingen gemeld. Tot nu toe zijn 23.380 overlijdensgevallen gemeld na een covid-19 injectie.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen			
Het aantal meldingen met 1 of meer bijwerkingen in de periode van 1-1-2021 t/m 30-10-2021 na een COVID-19 vaccinatie (Bron: EMA database EudraVigilance stand 30-10-2021)			
aantal	Overleden		Totaal
	Nee	Ja	
Meldingen Overig	633.884	44	633.928
Meldingen Ernstig	462.276	17.237	479.513
Totaal	1.096.160	17.281	1.113.441

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen			
Het aantal meldingen met 1 of meer bijwerkingen in de periode van 1-1-2021 t/m 26-02-2022 na een COVID-19 vaccinatie (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)			
aantal	Overleden		Totaal
	Nee	Ja	
Meldingen Overig	807.415	52	807.467
Meldingen Ernstig	724.075	23.328	747.403
Totaal	1.531.490	23.380	1.554.870

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Zoomen we in op de groep 0 t/m 17-jarigen dan zien we dat er ruim 17 duizend personen zijn gemeld met 1 of meer ernstige bijwerkingen. Van de 127 gemelde overlijdensgevallen zitten er 98 in de groep van 12-17 jaar en 4 in de leeftijdscategorie 3-11 jaar.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen					
Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de periode 1-1-2021 t/m 30-10-2021 na een COVID-19 vaccinatie bij 0 t/m 17-jarigen (Bron: EMA database EudraVigilance stand 30-10-2021)					
Serious	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-1 Month	109	4	16	67	196
2 Month - 2 Years	210	3	22	144	379
3-11 Years	191	0	6	23	220
12-17 Years	146	19	260	4060	4485
Total	656	26	304	4294	5280
Death	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-11 Years	5		1	13	19
12-17 Years	2		5	29	36
Total	7		6	42	55

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen					
Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 na een COVID-19 vaccinatie bij 0 t/m 17-jarigen (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)					
Serious	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-1 Month	108	3	26	164	301
2 Month - 2 Years	218	6	37	314	575
3-11 Years	195	0	10	2.250	2.455
12-17 Years	179	42	519	13.458	14.198
Total	700	51	592	16.186	17.529
Death	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-2 Years	6	0	4	15	25
3-11 Years	0	0	0	4	4
12-17 Years	2	3	11	82	98
Total	8	3	15	101	127

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

3 Aantal gemelde (ernstige) bijwerkingen in de EEA landen

Van 1 januari 2021 t/m 26 februari 2022 zijn in EudraVigilance 1.1 miljoen meldingen met 1 of meer bijwerkingen binnengekomen van personen binnen de EEA. Het betreft bijwerkingen van het covid-19 'vaccin' van AstraZeneca, Janssen, Moderna en Pfizer.

Bij bijna 332 duizend personen zijn 1 of meer ernstige bijwerkingen gemeld. Tot nu toe zijn er in deze regio ruim 10 duizend overlijdensgevallen gemeld na een covid-19 injectie.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen			
Het aantal meldingen met 1 of meer bijwerkingen in de periode van 1-1-2021 t/m 30-10-2021 in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie (Bron: EMA database EudraVigilance stand 30-10-2021)			
aantal	Overleden		Totaal
	Nee	Ja	
Overig	605.707	39	605.746
Meldingen Ernstig	144.100	7.664	151.764
Totaal	749.807	7.703	757.510

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen			
Het aantal meldingen met 1 of meer bijwerkingen in de periode van 1-1-2021 t/m 26-02-2022 in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)			
aantal	Overleden		Totaal
	Nee	Ja	
Overig	778.692	47	778.739
Meldingen Ernstig	321.703	10.270	331.973
Totaal	1.100.395	10.317	1.110.712

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Zoomen we in op de groep 0 t/m 17-jarigen dan zien we dat er ruim 10 duizend personen zijn gemeld met 1 of meer ernstige bijwerkingen. Hiervan zitten er bijna 8 duizend in de leeftijdsgroep 12-17 jaar. In paragraaf 4 wordt daar dieper op in gegaan.

Van de 46 gemelde overlijdensgevallen zitten er 29 in de groep van 12-17 jaar. In paragraaf 5 wordt daar dieper op in gegaan.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen					
Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA in de periode 1-1-2021 t/m 30-10-2021 na een COVID-19 vaccinatie bij 0 t/m 17-jarigen (Bron: EMA database EudraVigilance stand 30-10-2021)					
Serious	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-1 Month	30	3	6	49	88
2 Month - 2 Years	18	2	3	55	78
3-11 Years	12	0	1	8	21
12-17 Years	9	14	176	1999	2198
Total	69	19	186	2111	2385
Death	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-11 Years	3	0	0	9	12
12-17 Years	0	0	1	15	16
Total	3	0	1	24	28

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen					
Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 na een COVID-19 vaccinatie bij 0 t/m 17-jarigen (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)					
Serious	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-1 Month	24	2	13	144	183
2 Month - 2 Years	19	4	4	194	221
3-11 Years	15	0	3	1.893	1.911
12-17 Years	20	31	337	7.490	7.878
Total	78	37	357	9.721	10.193
Death	AstraZeneca (CHADOX1 NCOV-19)	Janssen (AD26.COV2.S)	Moderna (CX-024414)	Pfizer Tozinameran	Total
0-2 Years	2	0	1	12	15
3-11 Years	0	0	0	2	2
12-17 Years	0	0	1	28	29
Total	2	0	2	42	46

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

4 Ontwikkeling ernstige bijwerkingen 12-17-jarigen in de EEA-landen

Het middel Tozinameran van Pfizer is voor 95% (7.490 van de 7.878) verantwoordelijk voor de ernstige bijwerkingen bij de 12-17-jarigen.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen													
Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie bij 12-17-jarigen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)													
		2021										2022	Totaal
		jan-apr	mei	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb	
farmaceut	AstraZeneca	0	0	1	0	1	1	3	4	4	3	1	20
	Janssen	0	0	2	1	6	3	2	1	2	10	4	31
	Moderna	0	2	4	1	19	43	76	41	52	46	52	337
	Pfizer	14	9	42	145	397	614	534	486	670	2.168	2.406	7.490
	Totaal	15	11	49	147	423	661	615	532	728	2.227	2.463	7.878

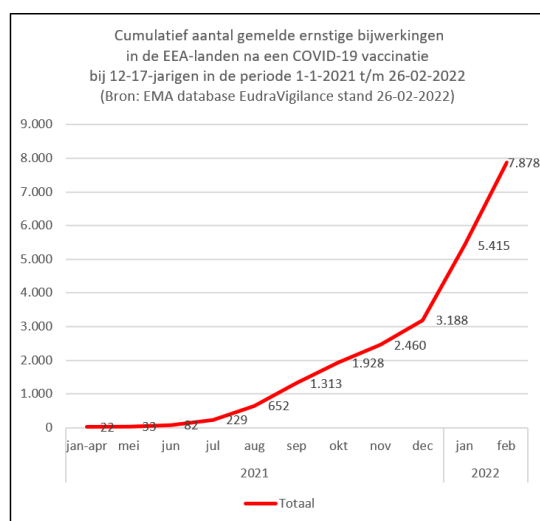
Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Tot en met oktober 2021 waren er 1.928 meldingen van ernstige bijwerkingen in de EEA-landen bij de 12-17-jarigen. Eind februari 2022 is dat toegenomen tot 7878. Een stijging van 308% in de EEA landen.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen													
Het cumulatief aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie bij 12-17-jarigen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)													
		2021										2022	Totaal
		jan-apr	mei	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb	
Totaal		22	33	82	229	652	1.313	1.928	2.460	3.188	5.415	7.878	

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Vanaf juni 2021 is gestart met het injecteren van de 12-17-jarigen. In de onderstaande grafiek zien we de cumulatieve weergave van ernstige bijwerkingen bij de 12-17-jarigen in de EEA-landen. Duidelijk is te zien dat de lijn vanaf juni sterk aan het stijgen is. Het is het middel van Pfizer dat met name verantwoordelijk is voor die stijging.



Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

5 Ontwikkeling overlijdensgevallen 12-17-jarigen in de EEA-landen

Van de 29 gemelde overlijdensgevallen zijn er 28 gekoppeld aan het middel van Pfizer.

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen												
Het aantal gemelde overlijdensgevallen per maand in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie bij 12-17-jarigen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)												
		2021								2022		Totaal
		jan-me	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb	
farmaceut covid-19 vaccin	AstraZeneca	0	0	0	0	0	2	0	0	0	0	0
	Janssen	0	0	0	0	0	0	0	1	0	2	0
	Moderna	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	1
	Pfizer	0	0	0	2	3	5	3	4	7	3	28
Totaal		1	0	0	2	3	6	3	4	7	3	29

EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EudraVigilance

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Hieronder de cumulatieve weergave van de aantallen gemelde overlijdensgevallen. In de periode van begin november 2021 tot en met eind februari 2022 is het aantal gemelde overlijdensgevallen gestegen van 12 naar 29. Een stijging van 141%.

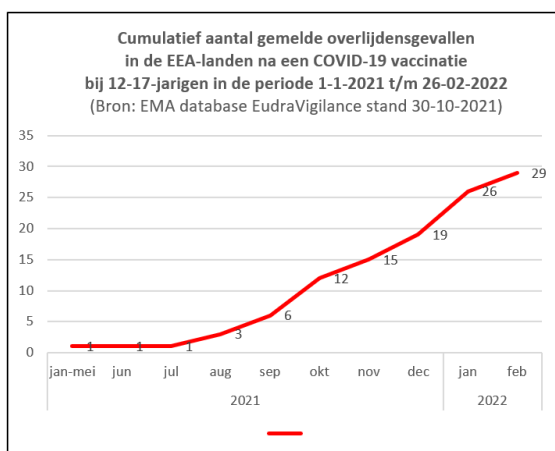
Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen												
Het cumulatief aantal overlijdensgevallen in de EEA-landen na een COVID-19 vaccinatie bij 12 t/m 17-jarigen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 (Bron: EMA database EudraVigilance stand 24-01-2022)												
		2021								2022		Totaal
		jan-me	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb	
Totaal		1	1	1	3	6	12	15	19	26	29	29

EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EudraVigilance

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

In de grafiek is duidelijk te zien dat vanaf juli er een opgaande lijn is van het aantal gemelde ernstige bijwerkingen bij de groep 12 t/m 17 jaar. Het is het 'vaccin' van Pfizer dat verantwoordelijk is voor die stijging.



Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

6 Ontwikkeling ernstige bijwerkingen bij 3-11-jarigen in de EEA-landen

Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen				
Het aantal meldingen met 1 of meer bijwerkingen in de EEA-landen in de periode van 1-1-2021 t/m 26-02-2022 na een COVID-19 vaccinatie bij 3 t/m 11-jarigen (Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)				
aantal		Overleden		Totaal
		Nee	Ja	
Meldingen	Overig	269	0	269
	Ernstig	1.909	2	1.911
Totaal		2.178	2	2.180

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Bij de groep 3 t/m 11 jaar staan 2.180 meldingen in de EMA database EudraVigilance. Deze meldingen komen uit de EEA-landen. Opvallend is dat 1911 (88%) van de meldingen als ernstig staan geregistreerd. Bij de 1,1 mln. meldingen met 1 of meer bijwerkingen wordt in de EEA-landen 30% (331.973 van de 1.110.712) als ernstig gekwalificeerd.



Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen

Het aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA-landen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022 na een COVID-19 vaccinatie bij 3-11-jarigen

(Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)

		2021										2022		Totaal
		jan-apr	mei	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb		
farmaceut	AstraZeneca	2	0	4	5	0	1	0	0	0	2	1	15	
	Janssen	0	0	0	0	1	0	0	0	0	2	0	3	
	Moderna	0	0	0	0	1	0	0	0	0	2	0	3	
	Pfizer	3	0	0	2	1	2	0	1	18	671	1.195	1.893	
	Totaal	5	0	4	7	2	3	0	1	18	675	1.196	1.911	



EUROPEAN MEDICINES AGENCY

EUROPESE GENEESMIDDELEN AUTORITEIT



EudraVigilance

EUROPESE GENEESMIDDELEN

Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Van de 1911 ernstige meldingen zijn er 1889 (88%) in de laatste drie maanden (december 2021, januari 2022 en februari 2022) geregistreerd. In die periode is ook het injecteren van de 3-11-jarigen van start gegaan.

In de onderstaande tabel zijn de ernstige bijwerkingen cumulatief weergegeven. In de grafiek is duidelijk de toename in de laatste 3 maanden te zien.



Europese database van rapporten over vermoedelijke bijwerkingen van geneesmiddelen

Het cumulatief aantal meldingen met 1 of meer ernstige bijwerkingen in de EEA na een COVID-19 vaccinatie bij 3-11-jarigen in de periode 1-1-2021 t/m 26-02-2022
(Bron: EMA database EudraVigilance stand 26-02-2022)

	2021											2022	
	jan-apr	mei	jun	jul	aug	sep	okt	nov	dec	jan	feb		
	Totaal	5	5	9	16	18	21	21	22	40	715	1.911	



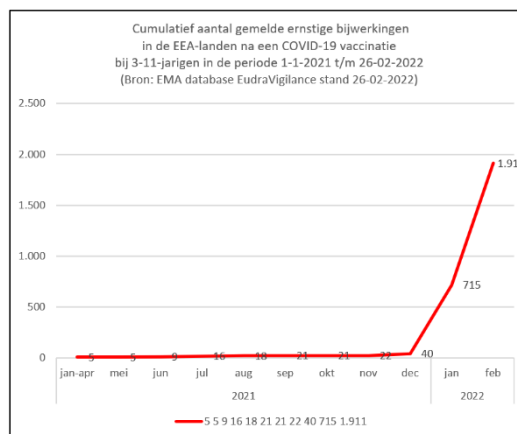
EUROPEAN MEDICINES AGENCY

SCIENTIFIC MEDICINES STRATEGY

EudraVigilance



Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>



Research: <https://Onderzoekvaccins.nl>

Myocarditis bij de 3-11-jarigen na een COVID-19 vaccinatie

In januari en februari 2022 zijn bij de 3-11-jarigen 7 gevallen van Myocarditis gemeld na injecteren met het COVID-19 middel van Pfizer (Tozinameran). Bij 1 van deze 7 kinderen is ook gemeld dat het is overleden.

7 Conclusie

De ontwikkeling van het aantal bijwerkingen tussen het moment van het kort geding (8-11-2021) en het hoger beroep (10-03-2022) wordt gemarkeerd door twee meetmomenten in EudragVigilance: stand 30-10-2021 en stand 26-02-2022.

12-17-jarigen

Uit de gegevens van EudragVigilance blijkt dat sinds juni 2021, het moment waarop met het injecteren van immunotherapieën bij de 12-17 jarigen is gestart, er een forse toename is te zien in het aantal (ernstige) bijwerkingen en overlijdensgevallen.

Tot en met oktober 2021 waren er in de EEA-landen 1828 ernstige bijwerkingen gemeld bij de 12-17-jarigen. Eind februari 2022 is dat toegenomen tot 7878. Een stijging van 308%.

In die periode is het aantal gemelde overlijdensgevallen gestegen van 12 naar 29. Een stijging van 141%.

Ter vergelijking: het totaal aan gemelde overlijdensgevallen is in de periode tussen het kort geding en het hoger beroep gestegen met 42% (van 7.703 naar 10.317)

3-11-jarigen

Kijken we naar de meldingen uit de EEA-landen die betrekking hebben op de 3-11-jarigen dan zien we 2 overlijdensgevallen die zijn opgetreden in de periode dat met het injecteren van deze groep is gestart. Verontrustend is dat 88% (1.911 van de 2.180) van de meldingen als ernstig zijn aangemerkt.

8 Bijlage

8.1 Omschrijving ernstige bijwerkingen volgens EudraVigilance

Op de website van Eudravigilance staat onder het tabblad "Rapporten begrijpen" het sub onderdeel "Gegevensbron|". Daar is onder het 4^e bolletje het volgende te lezen wanneer zij een bijwerking de kwalificatie 'ernstig' meegeven.

Een bijwerking krijgt de kwalificatie 'ernstig' als deze

- (i) de dood tot gevolg heeft,
- (ii) levensbedreigend is,
- (iii) ziekenhuisopname of verlenging van een bestaande ziekenhuisopname tot gevolg heeft,
- (iv) blijvende of significante invaliditeit/arbeidsongeschiktheid veroorzaakt (naar de mening van de indiener),
- (v) zich uit in een aangeboren afwijking/misvorming of
- (vi) resulteert in andere medisch belangrijke omstandigheden.

Bron: https://www.adrreports.eu/nl/data_source.html (ingezien op 05-11-2021)

8.2 De EEA-landen

EEA	European Economic Area (=EER)
EER	Europese Economische Ruimte (=EEA)
EVA	Europese Vrijhandelsassociatie

In de verklarende woordenlijst van EudraVigilance is het volgende te vinden over Europese Economische Ruimte (EER):

Opgericht op 1 januari 1994 op basis van een overeenkomst tussen de lidstaten van de Europese Vrijhandelsassociatie (EVA) en de Europese Gemeenschap, later de Europese Unie (EU). In het bijzonder werd hierdoor deelname van IJsland, Liechtenstein en Noorwegen mogelijk aan de Europese interne markt zonder EU-lidmaatschap. In ruil daarvoor hebben deze landen zich ertoe verplicht alle EU-wetgeving met betrekking tot de interne markt aan te nemen, met uitzondering van wetten op het gebied van landbouw en visserij. Zwitserland is als enig EVA-lid niet toegetreden tot de EER.

Bron: <https://www.adrreports.eu/nl/glossary.html> (Geraadpleegd op 06-11-2021)

De EER telt 30 lidstaten: de 27 EU-lidstaten en drie van de vier EVA-lidstaten (Noorwegen, IJsland en Liechtenstein). Op 31-01-2020 is het Verenigd Koninkrijk uit de EU getreden.

EU/EVA Land

EU	België;
EU	Bulgarije;
EU	Cyprus;
EU	Denemarken;
EU	Duitsland;
EU	Estland;
EU	Finland;
EU	Frankrijk;
EU	Griekenland;
EU	Hongarije;
EU	Ierland;
EVA	IJsland;
EU	Italië;
EU	Kroatië;
EU	Letland;
EVA	Liechtenstein;
EU	Litouwen;
EU	Luxemburg;
EU	Malta;
EU	Nederland;
EVA	Noorwegen;
EU	Oostenrijk;
EU	Polen;
EU	Portugal;
EU	Roemenië;
EU	Slovenië;
EU	Slowakije;
EU	Spanje;
EU	Tsjechië;
EU	Zweden.

Voor meer onderzoeken, analyses en overzichten door Freek Visser zie:
<https://onderzoekvaccins.nl/home/>