

Schriftelijke vragen van het lid Van Haga van de Groep Van Haga aan de minister van VWS, mbt kwaliteitsmonitoring van coronavaccins:

d.d. 4 april 2023

1. Hoe werd/wordt de kwaliteit van de coronavaccins in Nederland gemonitord?
2. Welke tests warden/worden uitgevoerd op elke batch van de coronavaccins, voordat deze werden/worden toegestaan voor gebruik?
3. Wie was/is verantwoordelijk voor het uitvoeren van deze tests en hoe werden/worden de verantwoordelijke partijen gecontroleerd?
4. Hoe vaak warden/worden de tests uitgevoerd om ervoor te zorgen dat de vaccins blijven voldoen aan de specificaties?
5. Was/is er een procedure voor het geval er afwijkingen worden gevonden tijdens deze tests?
6. Werden/worden de resultaten van deze tests openbaar gemaakt? Zo ja, waar? Zo nee, waarom niet en waar worden deze resultaten dan bewaard?
7. Op welke locatie(s) vond/vindt de productie van de vaccins die in Nederland zijn toegediend plaats?
8. Hoeveel vaccinbatches en doseringen zijn er tot dusver voor Nederland geproduceerd?
9. Welke partijen waren/zijn betrokken bij het productieproces en welke kwalificaties hebben ze?
10. Wat zijn de precieze normen waaraan het productieproces van de vaccins moet voldoen en waar zijn deze gepubliceerd?
11. Hoe worden de vervaldatum van de vaccins vastgesteld?
12. Hoe wordt de kwaliteit van de vaccins na verloop van tijd en tijdens de opslag bewaakt?
13. Wie is verantwoordelijk voor het veilig toedienen van het vaccin?
14. Hoe worden tegenstrijdige rapporten over de kwaliteit van het vaccin geverifieerd en door wie?
15. Welke maatregelen worden genomen in geval van een productieprobleem?
16. Hoe transparant is de regering over de kwaliteit van de vaccins?