

Art 121 openbare rechtspraak



Willem Engel

24 mei · 🌐

Hoger beroep Viruswaarheid informatievoorziening vaccins Rotterdam – 24 mei 2021 – Morgen behandelt het gerechtshof het spoedappell tegen het vonnis van 5 maart 2021. In deze zaak eist Viruswaarheid dat de Staat de burgers volledig informeert over de vaccinaties tegen COVID-19. In de visie van Viruswaarheid oefent de Staat met de reclamecampagne ontoelaatbare druk uit op burgers om zich te laten vaccineren. Ook komt niet naar voren dat het gaat om een medisch wetenschappelijk experiment met een nieuwe techniek. Veel risico's werden niet onderzocht. Basis van de vordering vormt de verplichting tot informed consent. De Staat verzwijgt dat het geen vaccinatie maar een gentechniek is. Verder bestaat onvoldoende aandacht voor de sterfgevallen en ernstige bijwerkingen die zich sinds aanvang van de campagne voordoen. De zitting wordt op 25 mei te 14.30 uur gehouden in het Hof van Justitie te Den Haag. De zitting is te volgen via [www.rechtspraak.nl](#)

Senaat VS



Viruswaarheid was live.

7 hrs · 🌐

Senator Paul about Naturally Acquired Immunity and Science



Visit the COVID-19 Information Centre for vaccine resources.

[Get Vaccine Info](#)



Continue

Censuur europpees parlement



Willem Engel

Je hebt dit gedeeld in je profiel

GESLOTEN · 29 sep. 2021



Europees parlement met ondertiteling. Joachim Kuhs.
https://www.europarl.europa.eu/meps/en/197482/JOACHIM_KUHS/home



You can't post or comment for 24 hours

This is because you previously posted something that didn't follow our Community Standards.

This post goes against our standards on misinformation that could cause physical harm, so only people who manage Viruswaarheid can see it.

[Learn more about updates to our standards.](#)



Viruswaarheid was live.

20 hrs · 🌐

Joachim Kuhs voor het Europese Parlement over vaccinatiedoden



Visit the COVID-19 Information



shadowbanning



Weet je zeker dat je wcengel wilt volgen?

Dit account heeft meerdere keren onjuiste of misleidende informatie geplaatst.

wcengel Het wordt steeds gekker. Insta is van de leg. Volgende week, met zijn allen naar Amsterdam.
14 minuten

@-vermelding niet mogelijk


wcengel heeft niet iedereen toestemming gegeven om hem/haar te vermelden via een @-vermelding. Je kunt via de instellingen aanpassen wie jou kan vermelden via een @-vermelding.

[OK](#)

[Instellingen openen](#)

[Statistieken weergeven](#) [Bericht promoten](#)

👍 🗨️ 📌

 melruijter en 87 anderen vinden dit leuk

Stapeling



Je account is beperkt gedurende 8 dagen

Je vorige berichten voldeden niet aan onze richtlijnen voor de community. Daarom kun je onder andere geen berichten of opmerkingen plaatsen.

-  21 jun. 2021
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community
-  19 jun. 2021
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community
-  9 jun. 2021
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community
-  3 jun. 2021
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community
-  29 apr. 2021
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



Je kunt geen berichten of opmerkingen plaatsen gedurende 30 dagen

Dit komt doordat 9 van je vorige berichten niet voldeden aan onze richtlijnen voor de community.



29 sep. 2021

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



7 aug. 2021

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



5 aug. 2021

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



31 jul. 2021

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community

21 jun. 2021

[Accountstatus bekijken](#)

Cijfers en duiding

Je bent het oneens met het besluit

Maandag 13 juli 2020 om 17:33

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



Willem Engel

12 juli 2020 · 🌐

<https://www.nyenrode.nl/.../verkeerde-informatie...> Ja, wat zou het mooi zijn als we echte goede journalisten hadden die kritisch zouden zijn op de instituten die ons voorlichten. Nyenrode moet het dan maar doen. Dank voor de echte cijfers, ik hoop dat mensen dit lezen en zien dat het een genuanceerd verhaal is en zeker geen killer virus die de bevolking bedreigt.



NYENRODE.NL

'Verkeerde informatie verspreidt zich als een virus'

Nyenrode hoogleraren Bo van der Rhee en Bob de Wit zijn met het st...

Klaar

• Beweringen die de ernst van COVID-19 bagatelliseren, zoals:

- Beweringen dat COVID-19 niet gevaarlijker is voor mensen dan een gewone griep of verkoudheid
- Beweringen dat niemand is gestorven aan COVID-19
- Beweringen dat het sterftecijfer van COVID-19 hetzelfde of lager is dan dat van seizoensgriep
- Beweringen dat je meer kans maakt om te sterven aan een griepvaccin of griepvaccin dan aan COVID-19
- Beweringen dat het aantal door COVID-19 veroorzaakte sterfgevallen veel lager is dan het officiële cijfer (vereist aanvullende informatie en/of context)

experimenteel

We've temporarily limited some of your account features



Willem Engel
@dancalegria

What happened?

We have determined that this account violated the [Twitter Rules](#). Specifically, for:

1. Violating the [policy on spreading misleading and potentially harmful information related to COVID-19](#).

We understand that during times of crisis and instability, it is difficult to know what to do to keep yourself and your loved ones safe. Under this policy, we require the removal of content that may pose a risk to people's health, including content that goes directly against guidance from authoritative sources of global and local public health information.

For more information on COVID-19, as well as guidance from leading global health authorities, please refer to the following links:

[Coronavirus disease \(COVID-19\) advice for the public from the WHO](#)
[FAQs about COVID-19 from the WHO](#)



Willem Engel
@dancalegria

@mkeulemans Bewijs materiaal voor de eventuele rechtszaken. Dit soort injectie praktijken zijn niet legaal. Laten we mensen er vooral aan herinneren dat de injecties niet zijn goed gekeurd en nog in fase 2/3 zitten en dus experimenteel zijn. Daarmee valt alles onder de wet medisch onderzoek.

12:38 PM - 4 Aug 2021

As a result, we've temporarily limited some of your account features. While in this state, you can still browse Twitter, but you're limited to only sending Direct Messages to your followers — no Tweets, Retweets, Fleets, follows, or likes. [Learn more](#). Your account will be restored to full functionality in: 12 hours and 0 minutes.

Vandaag om 11:40

Je bent het oneens met het besluit

Bedankt voor je feedback. We gebruiken deze om in de toekomstig betere besluiten te kunnen nemen.

Vandaag om 11:17

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community

Niemand anders kan je bericht zien.



Willem Engel

5 u •

De censuur is nu op het niveau van een totale dictatuur.

Ik wil mensen om een gunst vragen, graag deze twitteren.

"@mkeulemans Bewijs materiaal voor de eventuele rechtszaken. Dit soort injectie pratijken zijn niet legaal. Laten we mensen er vooral aan herinneren dat de injecties niet zijn goed gekeurd en nog in fase 2/3 zitten en dus experimente... Meer weergeven

We've temporarily limited some of your account features



What happened?
We have determined that this account violated the Twitter Policy. Specifically, for

Violating the policy on spreading misleading and potentially harmful information

The information in or during tweets of other users is not reliable. It is difficult to know what to do to help protect you, your loved ones, and the public. We require the removal of content that may cause harm to people's health, including content that poses directly or indirectly a significant risk to public health and safety.

For more information on COVID-19, go visit our guidance from leading global health authorities, located under the following link:
Policy about COVID-19 from the WHO



@mkeulemans Bewijs materiaal voor de eventuele rechtszaken. Dit soort injectie pratijken zijn niet legaal. Laten we mensen er vooral aan herinneren dat de injecties niet zijn goed gekeurd en nog in fase 2/3 zitten en dus experimente...
10:50 AM - 1 Aug 2021

PHASE 1	PHASE 2	PHASE 3	PHASE 4
An participant in a phase 1 clinical trial, and fully informed as to the nature of an investigational medicine. The participant has signed an informed consent form and has been informed of the risks and benefits of the investigational medicine.	The person is phase 2 clinical trial, and is being treated with an investigational medicine. The person has signed an informed consent form and has been informed of the risks and benefits of the investigational medicine.	In a phase 3 clinical trial, and is part of a larger group of people. The person has signed an informed consent form and has been informed of the risks and benefits of the investigational medicine.	The person is phase 4 clinical trial, and is part of a larger group of people. The person has signed an informed consent form and has been informed of the risks and benefits of the investigational medicine.

simple when a medicine is intended to treat a life-threatening disease for factory treatment or if the disease targeted is very rare, EMA can (authorisation on the basis of less complete or limited evidence on the further data are provided at a later stage.

authorisations, it must still be demonstrated that the benefits of the medicine outweigh the risks.

see:
marketing authorisation
procedures for granting marketing authorisation under exceptional circumstances

Article 1

the following definitions apply:
as defined in point (a) of Article 2 of Directive 2001/20/EC
defined in point (e) of Article 2 of Directive 2001/20/EC,

investigational medicinal product as defined in

medicinal product as defined in point 2 of Article 1 of Directive 2001/20/EC

' or 'GMO' means genetically modified organism as defined in Directive 2001/18/EC

General
This temporary authorisation under Regulation (EU) 2019/516 permits the supply of the affected COVID-19 investigational medicinal products, based on the safety, quality and efficacy data submitted by Pfizer/BioNTech to EMA in the period from 1 October to 31 December 2021.

- Beweringen dat COVID-19-tests worden gebruikt om het DNA van mensen te verzamelen

Beweringen over COVID-19-vaccins die bijdragen aan het weigeren van vaccinatie, waaronder:

- Beweringen over de beschikbaarheid of het bestaan van COVID-19-vaccins, met name:
 - Beweringen dat COVID-19-vaccins niet bestaan of niet zijn goedgekeurd
 - Beweringen dat er geen door de Food and Drug Administration (FDA) goedgekeurde COVID-19-vaccins zijn of dat het Pfizer/BioNTech-vaccin geen volledige FDA-goedkeuring heeft gekregen
 - Beweringen dat COVID-19-vaccins niet zijn goedgekeurd door de FDA als die inhoud ook suggereert dat de vaccins onveilig, ineffectief of experimenteel zijn of niet behoorlijk zijn getest. Anderzijds staan we wel beweringen toe die stellen de FDA het vaccin niet heeft goedgekeurd, of die een duidelijk onderscheid maken tussen een volledige FDA-goedkeuring en een autorisatie voor noodgevallen met de juiste context zoals wanneer onderscheid wordt gemaakt tussen verschillende typen COVID-vaccins.
 - Beweringen dat je tegen COVID-19 kunt worden gevaccineerd met iets anders dan een COVID-19-vaccin
 - Beweringen dat COVID-19-vaccins experimenteel zijn, als de context van de bewering ook suggereert dat gevaccineerde mensen deelnemen aan een medisch experiment.

5.5 Purchaser Acknowledgement.

Purchaser acknowledges that the Vaccine and materials related to the Vaccine, and their components and constituent materials are being rapidly developed due to the emergency circumstances of the COVID-19 pandemic and will continue to be studied after provision of the Vaccine to Purchaser under this Agreement. Purchaser further acknowledges that the long-term effects and efficacy of the Vaccine are not currently known and that there may be adverse effects of the Vaccine that are not currently known. Further, to the extent applicable, Purchaser acknowledges that the Product shall not be serialized.

Investigational = experimental

(The situation is similar in Europe, where four covid-19 vaccines have been granted “conditional marketing authorisations,” a fast track mechanism that can be used in emergencies. These can be converted into standard “marketing authorisations” pending positive data after authorisation, but this has not yet happened for any covid-19 vaccine being administered.)

As hundreds of millions of people around the world get vaccinated, it may seem like wordsmithing to highlight the fact that none of the covid-19 vaccines in use are actually “approved.” Through an emergency access mechanism known as Emergency Use Authorisation (EUA), the products being rolled out still technically remain “investigational.”³ Factsheets distributed to vaccinees are clear: “There is no FDA approved vaccine to prevent covid-19.”⁴

The approval-authorisation distinction is often misunderstood by the media,⁵ even in the scientific press. But it was the focus of much discussion back in September 2020. With large phase III trials by Pfizer and Moderna well under way, and the November US presidential election looming, many worried about political pressure resulting in the rollout of an unsafe or ineffective vaccine.⁶

FDA -US

Understanding Investigational Drugs

f Share

🐦 Tweet

in LinkedIn

✉ Email

🖨 Print

Have you ever thought about joining a clinical trial that is trying to find out if an investigational drug works in treating your disease or medical condition? Or maybe your healthcare provider has talked to you about treating you with an investigational drug through expanded access.

An investigational drug can also be called an experimental drug and is being studied to see if your disease or medical condition improves while taking it. Scientists are trying to prove in clinical trials:

- If the drug is safe and effective.
- How the drug might be used in that disease.
- How much of the drug is needed.
- Information about the potential benefits and risks of taking the drug.



<https://www.fda.gov/patients/learn-about-expanded-access-and-other-treatment-options/ur>

FDA – US

There are three IND types:

- An Investigator IND is submitted by a physician who both initiates and conducts an investigation, and under whose immediate direction the investigational drug is administered or dispensed. A physician might submit a research IND to propose studying an unapproved drug, or an approved product for a new indication or in a new patient population.
- Emergency Use IND allows the FDA to authorize use of an experimental drug in an emergency situation that does not allow time for submission of an IND in accordance with 21CFR , Sec. 312.23 or Sec. 312.20. It is also used for patients who do not meet the criteria of an existing study protocol, or if an approved study protocol does not exist.
- Treatment IND is submitted for experimental drugs showing promise in clinical testing for serious or immediately life-threatening conditions while the final clinical work is conducted and the FDA review takes place.

There are two IND categories:

- Commercial
- Research (non-commercial)

The IND application must contain information in three broad areas:

- Animal Pharmacology and Toxicology Studies - Preclinical data to permit an assessment as to whether the product is reasonably safe for initial testing in humans. Also included are any previous experience with the drug in humans (often foreign use).

MEDICINAL PRODUCTS INTENDED FOR RESEARCH AND CLINICAL TRIALS AND INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS (IMPs)

The Community Code relating to medicinal products for human use excludes, in Article 3(3) of Directive 2001/83/EC, "*medicinal products intended for research and development trials*" from its scope of application.

Regulation (EU) No 536/2014 Article 2 (5) defines an IMP as "*a medicinal product which is being tested or used as a reference, including as a placebo, in a clinical trial*". Further information on IMPs can be found in "The rules governing medicinal products in the European Union" Volume 10 – Guidance documents applying to clinical trials, Clinical Trials Regulation (EU) No 536/2014 Questions and Answers (currently being updated).

It follows that medicinal products with a marketing authorisation are IMPs too when they are to be used as the test product, reference product or placebo in a clinical trial.

III.2 - Additional pharmacovigilance activities

Continuation of safety surveillance from **ongoing clinical trials** should be a priority and included as additional pharmacovigilance activities. Protocol review of long-term follow-up should be performed early in the RMP assessment, before the Opinion, acknowledging that changes at that stage might be limited in scope. The final safety results from pivotal trials are expected to be submitted for assessment.

Traceability using the provision of vaccination cards (one for each vaccinee) and of stickers 2D-barcoded and human readable with brand name and batch numbers to the vaccinators (two for each dose) are considered useful for pharmacovigilance needs, acknowledging that the circumstances in each Member State for vaccination might not allow their optimal use in all cases. The use of such tools for traceability should be described in this section of the RMP.

The vaccination card would typically contain:

- Placeholder space for name of vaccinee;
- Vaccine brand name and manufacturer name;
- Placeholder space for due date and actual date of first and subsequent doses, and associated batch/lot number (if vaccine requires two or more doses);
- Reminder to retain the card and bring to the appointment for the second and subsequent doses of the vaccine (if vaccine requires two or more doses);
- Optional QR code that links to the MAH website with additional information on product use;
- Adverse event reporting information. The importance of including brand name and batch numbers with every ADR report is even higher if formulations including additional strains are approved for use; this information should be highlighted if applicable.

Recording of brand name and batch numbers information using electronic tools should be facilitated by the inclusion of a 2D bar code on the traceability stickers containing both printed and a 2D-code encoding brand name, expiry date, and batch number¹¹.

Updated traceability tools are considered paramount for the post-approval monitoring and should be in place at the launch of a new formulation including changed/additional strains, to ensure that ADRs received can be traced to the original formulation vs the updated ones.

Wat is hier desinformatie aan?



Je kunt gedurende 30 dagen geen berichten of opmerkingen plaatsen

Dit is omdat je eerder iets hebt geplaatst dat in strijd was met onze richtlijnen v de community.

Dit bericht is in strijd met onze richtlijnen inzake desinformatie die kan leiden to fysieke schade, daarom kan alleen jij het bericht zien.



Willem Engel

25 januari · 🌐

Voor mensen die twijfelen of het een experiment betreft, nog maar wat bewijs. Dit zijn duidelijk stukjes die nauwelijks verhullen dat je meedoet aan het fase 2/3 experiment. Hoeveel meer bewijs wil je?

Het is per definitie gen therapie, dat is nu wel vast komen te staan. Of je nu direct in een krokodil verandert lijkt mij erg sterk, het gaat ook meer om de infrastructuur die wordt gecreëerd zodat je elke paar maanden een prikje krijgt en dat er dmv de tests kan worden gekeken of je transformatie al is gelukt, daarom moeten die testen overal worden ingezet. https://nl.wikipedia.org/wiki/Genetische_technologie

Domesticatie (Latijn domus, huis) is het proces van toenemende wederzijdse afhankelijkheid tussen de mens enerzijds en dieren en planten anderzijds die gepaard gaat met een genetische verandering. bron: <https://nl.wikipedia.org/wiki/Domesticatie>

Bij domestica wordt een toenemende afhankelijkheid gecreëerd wat tot een slaafsheid resulteert. Ook wordt het overlevingsmechanisme in sluimerstand gezet. Er is een interessante discussie over of tamme dieren minder intelligent zijn dan wilde dieren door dit effect.

Nogmaals, het gaat er niet om dat dit prikje direct tot slaafsheid leidt. Het gaat om de infrastructuur die het mogelijk maakt. In de geschiedenis van de mensheid betekent dat in de regel dat het gaat



Je kunt gedurende 30 dagen geen berichten of opmerkingen plaatsen

planten anderzijds die gepaard gaat met een genetische verandering. bron: <https://nl.wikipedia.org/wiki/Domesticatie>

Bij domestica wordt een toenemende afhankelijkheid gecreëerd wat tot een slaafsheid resulteert. Ook wordt het overlevingsmechanisme in sluimerstand gezet. Er is een interessante discussie over of tamme dieren minder intelligent zijn dan wilde dieren door dit effect.

Nogmaals, het gaat er niet om dat dit prikje direct tot slaafsheid leidt. Het gaat om de infrastructuur die het mogelijk maakt. In de geschiedenis van de mensheid betekent dat in de regel dat het gaat gebeuren. Daarom is een debat over de medisch-ethische kant hierover niet alleen urgent maar noodzakelijk.

vaccin dat u gekregen heeft. Deze kunt u bij de tweede vaccinatie opnieuw gebruiken. Als uw gegevens zijn doorgegeven aan het RIVM, kunt u later een kopie van uw registratiekaart bij het RIVM opvragen.

Welke gegevens?

Het RIVM registreert de volgende gegevens: uw burgerservicenummer, geboortedatum, voornaam en achternaam, uw adresgegevens, reden vaccinatie (leeftijd / medische aandoening / zorgmedewerker), datum en plaats waar u de vaccinatie heeft gekregen, naam van het vaccin en batchnummer.

Wij vragen u om aan te geven of u het wel of niet goed vindt dat de arts deze gegevens met het RIVM deelt. Uw keuze heeft geen invloed op uw vaccinatie. Het vaccin wordt ook toegediend, als u géén toestemming geeft voor het delen van de informatie met het RIVM.

Bewaren van gegevens

Op grond van de wet bewaart het RIVM uw vaccinatiegegevens in principe 20 jaar. Dit kan korter of langer zijn als dat noodzakelijk is voor de doelen van registratie die hierboven zijn beschreven. Alleen een klein aantal mensen kan uw persoonlijke gegevens bekijken. Dat zijn degenen die het vaccinatieprogramma uitvoeren of u moeten waarschuwen als er iets niet goed is gegaan. Voor beleid en statistiek worden de gegevens anoniem gemaakt. U kunt uw gegevens op elk moment uit de registratie bij het

Maandag 21 juni 2021 om 09:34

Je bent het oneens met het besluit

Maandag 21 juni 2021 om 09:33

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



Willem Engel

4 mei · 🌐

ALARM

<https://www.jennifermargulis.net/halt-covid-vaccine.../>

<https://medicalxpress.com/.../2021-04-sars-cov-spike...>

Alle experimentele injecties dienen direct stop gezet te worden. Er komen nog model brieven aan maar graag vandaag nog een simpel briefje bij elke medische instelling en arts door de bus dat alle prikken direct gestopt dienen te worden.

Geen dreigementen mensen, wij zijn de nette mensen, maar er is nu wel overweldigend bewijs dat de "vaccinaties" schadelijk en potentieel dodelijk zijn. verzamel adressen van artsen en instellingen waar je al een brief hebt gebracht maak er een foto van.

Hieronder een voorbeeld:

Geachte arts/medicus/leidinggevende,

U bent verantwoordelijk voor de vaccinaties tegen COVID-19. Ongetwijfeld doet u dit uit de overtuiging dat dit het beste is voor dit ziekenhuis/praktijk. Ik vraag echter uw aandacht voor navolgende. Ik ben geen principiële tegenstander van vaccinaties. Voor een aantal ziektes zie ik het belang om daartegen vaccins in te zetten. Bij COVID-19 zie ik dit belang niet. Na het lezen van de bijsluiters van Pfizer/Moderna/Jansen/AstraZeneca en de informatie op de website van deze fabrikant, kom ik tot de conclusie dat de risico's niet opwegen tegen de voordelen. De ziekte is volgens het RIVM voor 98% van de bevolking ongevaarlijk. Het virus treft vooral ouderen met onderliggende aandoeningen en een verzwakt immuunsysteem. Het vaccin heeft daarentegen bijwerkingen voor iedereen. Een aantal daarvan zijn ernstig. Daarbij is het vaccin volgens de fabrikant nog in de onderzoeksfase. Veel risico's werden niet onderzocht. De derde fase van het onderzoek loopt gelijk met het uitrollen van de vaccinatiecampagne. Dit betekent dat

aandoeningen en een verzwakt immuunsysteem. Het vaccin heeft daarentegen bijwerkingen voor iedereen. Een aantal daarvan zijn ernstig. Daarbij is het vaccin volgens de fabrikant nog in de onderzoeksfase. Veel risico's werden niet onderzocht. De derde fase van het onderzoek loopt gelijk met het uitrollen van de vaccinatiecampagne. Dit betekent dat mensen die zich laten vaccineren, deelnemen aan een medisch onderzoek.

De Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen uit 1998 stelt strenge voorwaarden en eisen voor dit soort onderzoeken.

Artikel 5 van de wet bepaalt dat het verboden is wetenschappelijk onderzoek te verrichten met proefpersonen van wie redelijkerwijs moet worden aangenomen dat zij gezien de feitelijke of juridische verhouding tot degene die het onderzoek verricht of uitvoert of degene die de proefpersonen werft, niet in vrijheid over deelneming daaraan kunnen beslissen. Dat is hier het geval.

De injecties blijken schadelijk en potentieel dodelijk. Het gebruik hiervan dient per direct te stoppen!

Gaat u hiermee door dan dwingt u mensen tot deelname te nemen aan een medisch experiment. De wet stelt dit strafbaar met een vrijheidsstraf tot zes maanden. Indien als gevolg van dit experiment schade ontstaat, dan kan dit vervolgd worden voor (zware) mishandeling of doodslag. Ook bent u aansprakelijk voor alle schade.

Gaarne verzoek ik u mij te bevestigen dat u deze aansprakelijkheid aanvaardt. Ook verzoek ik u mij te bevestigen dat u verzekerd bent voor aansprakelijkheid uit medische experimenten. Dit betekent dat het onderzoeksopzet voldoet aan de eisen van Par. 4 van de wet.

Na ontvangst van uw bevestiging zal ik mijn besluit heroverwegen.



Met vriendelijke groet,



Bijwerkingen cijfers (vruchtbaarheid) terug gesplaatst

k Calenda... DL Plakletters en sjabl... Direct Ferries Zaalteboeken.nl ... DJ Tommie _ Touch...

Over je bericht
Maandag 10 mei 2021 om 00:22
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community


 **Willem Engel**
9 mei · 

Duitsland: Na zo'n 30 miljoen vaccinaties meldt het PEI (Duits Lareb) dat er in totaal 50.000 "ongewenste reacties" zijn gemeld. 5000 reacties waren ernstig, en meer dan 500 mensen zijn al overleden. Een groot deel daarvan was echter al oud en had onderliggend lijden. 75% van de meldingen treedt bij vrouwen op. <https://de.rt.com/.../117189-impfen-bis-der-arzt.../amp/>


En dan te bedenken dat de registratie op z'n best 10% weergeeft. in de VS schat de VAERS in dat slecht 1% wordt gemeld...

Ook zeer opvallend is die 75% bijwerkingen bij vrouwen. Dat terwijl mannen bij COVID19 toch juist een groter risico liepen?

Er blijft bij mij een vraag knagen over of dit een bedoeld effect is om vruchtbaarheid af te remmen.

DE.RT.COM 
Impfen, bis der Arzt kommt: Paul-Ehrlich-Institut meldet Hunderte Todesfälle

Biodistributie LNP

 3 juni · 

Beetje het gelekte documenten aan het doornemen.
n <http://aturalnews.com/.../Pfizer-bio-distribution...>

We wisten natuurlijk al dat de LNP's dubieus waren. Dit document geeft aan waarom.

-ALC-0159 PEG lipid added to this drug
-ALC-0315 Amino lipid added to this drug

We zien dat er een distributie is door het hele lichaam. Vooral vaten, hart, nieren, bijniere, lever, beenmerg en milt. significante ophoping vindt plaats in lever, bijniere en beenmerg.

<https://uploads-ssl.webflow.com/.../603f7c2bc3f872e7e67de...>

Het probleem van deze stoffen is dat ze potentieel toxisch zijn.

Anafylactische shock wordt waarschijnlijk door de PEGylated ALC-0159 veroorzaakt. Dit is een soort allergische reactie die dodelijk kan zijn, meestal treedt dit op in de eerste 15 minuten. Dit is waarom je 15 minuten ter observatie moet blijven.

De ALC-0315 is ook problematisch, door zijn cationische eigenschap faciliteert het weliswaar cell entry, maar is het potentieel ook toxisch. Daarom werd het voorheen alleen in experimentele kanker behandeling gebruikt (daar is de risico vs voorwaarden afweging compleet anders dan bij gezonde mensen)

Moraal van het verhaal. mRNA is slechts een onderdeel van het geheel. andere delen zijn wellicht problematischer. Deze problemen heb ik al onder de aandacht gebracht in de zitting tegen de 'vaccinatie' campagne 24 februari 2021, helaas is daar niets mee gedaan...

Sample	Mean total lipid concentration (μg lipid equivalent / g (or mL)) (males and females combined)						
	0.25 h	1 h	2 h	4 h	8 h	24 h	48 h
Adipose tissue	0.057	0.100	0.126	0.128	0.093	0.084	0.181
Adrenal glands	0.271	1.48	2.72	2.89	6.80	13.8	18.2
Bladder	0.041	0.130	0.146	0.167	0.148	0.247	0.365
Bone (femur)	0.091	0.195	0.266	0.276	0.340	0.342	0.687
Bone marrow (femur)	0.479	0.960	1.24	1.24	1.84	2.49	3.77
Brain	0.045	0.100	0.138	0.115	0.073	0.069	0.068

Myocarditis, moderna gestopt in zweden en denemarken.

Over je bericht



- Donderdag 29 april 2021 om 19:17
Je bent het oneens met het besluit
- Donderdag 29 april 2021 om 17:07
Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community



Willem Engel
28 april · 🌐

Denk niet dat mRNA veiliger is dan een vector based gentherapie. Het is allemaal ongeteste, levensgevaarlijke rommel. Iemand die dit verplicht stelt zou direct vervolgt moeten worden.



PRINCIPIA-SCIENTIFIC.COM

Pfizer Vaccine has THREE TIMES MORE DEATHS than AstraZeneca | Principia Scientific Intl.

- Beweringen dat de piekproteïnen die worden gemaakt door de COVID-19-vaccins gevaarlijk/cytotoxisch zijn.
- Beweringen dat het veiliger is om immuniteit op te bouwen door COVID-19 te krijgen dan je te laten vaccineren

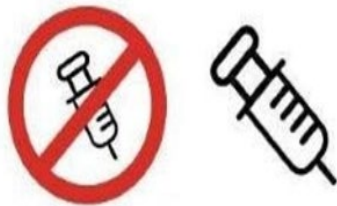
Veelgestelde vragen over hoe we toezicht houden op COVID-19- en gezondheidsgerelateerde desinformatie

A. Hoe gaan we om met humor en satire?

We staan inhoud toe die wordt gedeeld met uitdrukkelijke humor of satire. Humor en satire zijn essentiële uitingsvormen die ons in staat stellen uitdagende ideeën over te brengen, een community te ontwikkelen en om te gaan met deze zware tijden.

Willem Engel
1 augustus

Hmm, ik pas



Can get COVID	✓	✓
Can spread COVID	✓	✓
Can die from COVID	✓	✓
Can die from the vaccine	✗	✓

Gerelateerde artikelen



PolitiFact Feitencheck

PolitiFact - Safer to be unvaccinated against COVID-19? In several ways, that's False

A viral image shared on Facebook suggests that, when it co...



Willem Engel

3:35pm Jul 31 2021 UTC+00:00

Prachtig. Prove me wrong

Translate



OCR Extracted Text

⚠️ Je kunt gedurende 30 dagen geen berichten of opmerkingen plaatsen

Dit bericht is in strijd met onze richtlijnen inzake desinformatie die kan leiden tot fysieke schade, daarom kan alleen jij het bericht zien.



Willem Engel heeft een nieuwe foto toegevoegd.

5 januari



Gene therapy

Messenger RNA is considered by both the US Food and Drug Administration (FDA) and the European Medicines Agency (EMA) to be gene therapy “even though RNA does not interact with the genome,” said Meffen in giving a regulatory overview of the two types of RNA therapies. However, mRNA, which is regulated by the FDA’s Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) is not yet classified as a regenerative medicine advanced therapy (RMAT). EMA considers mRNA to be an advanced therapy medicinal product (ATMP).

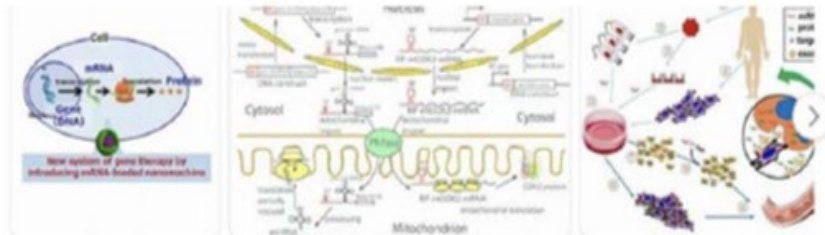
Neither FDA nor EMA consider siRNAs to be gene therapy. “FDA regulates them as a drug, not a biologic, and they are not an ATMP,” explained Meffen; siRNA therapies do not have RMAT status. For both types of RNA therapies, sponsors should be aware of the variety of regulatory programs available for rare genetic disorders, she noted.

<https://www.raps.org/news-and-articles/news-articles/2020/11/euro-convergence-regulatory-and-c>



Willem Engel

1:19pm Aug 5 2021 UTC+00:00 · 🌐



Moderna describes mRNA products as "gene therapy technology" in its SEC filing. BioNTech's SEC filing also specifies that in the U.S. and Europe, mRNA therapies are classified as "gene therapy medicinal products". mRNA technology has, since the start, been recognized as a form of gene therapy, but one that doesn't permanently alter your DNA.

OCR Extracted Text

mRNA Protein (DNA) system gene therapy introducing mRNA oaded nanomachine mit prot taPpa 1 Hlh RAtabuc Cytosol HCOX2 Cytosol ហង់ឈាមណ្ណ៍ល្អៗ prosening Mitochondrion Moderna describes mRNA products as "gene therapy technology" in its SEC filing. BioNTech's SEC filing also specifies that in the U.S. and Europe, mRNA therapies are classified as gene therapy medicinal products". mRNA technology has, since the start, been recognized as a form of gene therapy, but one that doesn't permanently alter your DNA.

Translate



1

- Onvruchtbaarheid of steriliteit
- Aangeboren afwijkingen
- Haaruitval
- Veranderend DNA

CAT 15-17 july 2020

7.4. Cooperation within the EU regulatory network

7.4.1. European Commission's initiative on GMO requirements for medicines used for treatment/prevention of COVID-19

Scope: oral feedback from the European Commission's representative

Action: for information

The European Commission representative presented to CAT at its June 2020 meeting the draft Regulation on the application of certain aspect of the GMO legislation to medicinal product against COVID-19. The explanatory memorandum of the Commission Proposal also includes the Commission's interpretation on the interplay between the GMO and medicinal product legislation in case of medicines used under compassionate use authorisation.

7.4.2. Regulatory status of RNA products in the context of vaccines against COVID-19

Scope: European Commission's feedback and possible implications for ATMPs

Action: for information

7.4.3. Inspection of manufacturers of viral vectors used as starting materials for genetically modified cells

Scope: updates on the inspection of manufacturers of viral vectors used as starting materials for genetically modified cells

Action: for discussion

7.4.4. Viral vectors used in the production of genetically modified cells - principles of GMP

CAT: Martina Schüssler-Lenz

Scope: call for a drafting group to define 'Principles of GMP'

CAT 2-4 dec 2020

Note: information on the multistakeholder webinar can be found here:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/multi-stakeholder-webinar-support-implementation-medical-devices-regulation-drug-device-combinations>

7.4.5. Regulatory status of RNA products

CAT: Marcos Timón, Violaine Closson-Carella, Egbert Flory, Hans Ovelgönne

Scope: reflection on the consequences for ATMPs of the Commission's feedback on the regulatory status of RNA products in the context of vaccines against COVID-19

Action: for discussion

Note: further to a discussion in July 2020 (see CAT minutes of the July CAT meeting, point 7.4.2), a brainstorming meeting took place (between CAT secretariat and CAT members) to reflect upon the consequence for the ATMP field of the Commission's feedback on a question from EMA on the status of RNA vaccines that are prepared fully synthetically. Feedback from the brainstorming meeting will be provided.

7.5. Cooperation with international regulators

7.5.1. ATMP cluster teleconference with FDA-USA, Health Canada and PMDA-Japan

CAT: Martina Schüssler-Lenz

Scope: feedback on the teleconference to took place on 12 November 2020

Action: for information

CAT 17-18 march 2021

CAT drafting group members: Heli Suila, Ivana Haunerova, Marcos Timón, Violaine Closson Carella

Scope: draft Q&A on principles for GMP

Action: for discussion

Note: CAT members are requested to send comments by 17 March 2021

7.4.2. Product information for medicinal products that contain or consist of modified viruses

Scope: wording agreed regarding GMO aspects (in the context of Covid-19 vaccines): consequences for the SmPC of the gene therapy products that contain or consist of viral vectors

Action: for discussion


7.4.3. Questions and Answers related to the assessment of similarity for ATMPs in the context of the orphan legislation

CAT members and experts: Claire Beuneu, Barbara Bonamassa, Violaine Closson-Carella, Niamh Curran, Rune Kjekken, Ilona Reischl, Heli Suila, Marja van der Bovenkamp

Scope: revised Questions and Answers



Action: for discussion

SARSCOV2 isolatie FOIA


 Je kunt gedurende 30 dagen geen berichten of opmerkingen plaatsen

Dit is omdat je eerder iets hebt geplaatst dat in strijd was met onze richtlijnen voor de community.

Dit bericht is in strijd met onze richtlijnen inzake desinformatie die kan leiden tot fysieke schade, daarom kan alleen jij het bericht zien.

 **Willem Engel**
31 min · 

Country	Institution
Australia	University of Western Australia - home of Gates-funded researcher Christine Carson
Australia	ACT Government (Government of the Australian Capital Territory) / Canberra Health Services (CHS)
Australia	Commonwealth Scientific and Industrial Research Organisation – CSIRO
Australia	Department of Health
Australia	Peter Doherty Institute for Infection and Immunity
Australia	New South Wales Ministry of Health
Australia	South Australia Minister for Health and Wellbeing
Australia	Western Australia Minister & Dept of Health
Britain	Health and Safety Executive
Canada	Aylmer Police Services
Canada	Centre for Disease Control, British Columbia
Canada	City of Toronto, Ontario
Canada	Department of Health & Community Services, Newfoundland Labrador
Canada	Hastings Prince Edward Public Health
Canada	Health Canada
Canada	Institut National de Sante Publique du Quebec
Canada	Institutes of Health Research
Canada	Kingston, Frontenac, Lennox and Addington Public Health, Ontario (re "any variant")
Canada	McGill University
Canada	Ministry of Health, British Columbia
Canada	Ministry of Health, Ontario
Canada	Mount Sinai Hospital, Toronto, Ontario
Canada	National Research Council
Canada	Natural Sciences and Engineering Research Council of Canada
Canada	Peterborough Police Service
Canada	Peterborough Public Health
Canada	Provincial Health Services Authority, British Columbia
Canada	Region of Peel, Ontario

Adriano De Sousa
45 min · 

"Thanks to all the great people sending in their "SARS-COV-2" isolation/purification/existence FOI responses from around the world, we now have "no records" res... [Meer weergeven](#)

PCR onzekerheid

da... DL Plakletters en sjabl... Direct Ferries Zaalteboeken.nl -... DJ Tommie _ Touch...

Zaterdag 19 juni 2021 om 20:56

Je bent het oneens met het besluit

Zaterdag 19 juni 2021 om 17:21

Je bericht is in strijd met onze richtlijnen voor de community

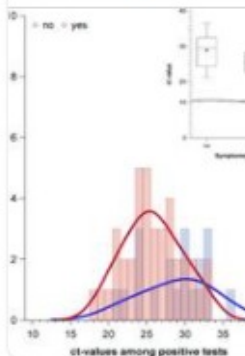


Willem Engel

19 juni om 12:50 · 🌐

In light of our findings that more than half of individuals with positive PCR test results are unlikely to have been infectious, RT-PCR test positivity should not be taken as an accurate measure of infectious SARS-CoV-2 incidence. Our results confirm the findings of others that the routine use of "positive" RT-PCR test results as the gold standard for assessing and controlling infectiousness fails to reflect the fact "that 50-75% of the time an individual is PCR positive, they are likely to be post-infectious" [7].

Asymptomatic individuals with positive RT-PCR test results have higher Ct values and a lower probability of being infectious than symptomatic individuals with positive results. Although Ct values have been shown to be inversely associated with viral load and infectivity, there is no international standardization across laboratories, rendering problematic the interpretation of RT-PCR tests when used as a tool for mass screening.



JOURNALOFINFECTION.COM

The performance of the SARS-CoV-2 RT-PCR test as a tool for detecting SARS-CoV-2...

Dear Editor,

Klaar

Hier wordt juist een artikel b

ivermectine



Willem Engel

Jun 8 2021 12:05pm UTC+00:00 · 🌐

Ivermectine. Zorg dat je het in huis haalt.

[Translate](#)



Jan Bommerez

Jun 7 2021 7:11pm UTC+00:00 · ⚙️

In Spanje mag Ivermectine nu (plots) ook... In India wordt het reeds op grote schaal verstrekt. In Peru ook. Is er een ommekeer?

[Translate](#)



OCR Extracted Text

730253.70 Ivergalen 3 mg comprimidos EFG ivermectina 4 4 comprimidos Vía oral A.S.S.S. Derma, S.L. Galenicum comprimidos EFG Ivergalen C.N. 730253 8470007302537 GalenicumDerma

[Translate](#)

- Beweringen dat er voor de gemiddelde persoon iets is dat kan garanderen dat wordt voorkomen dat je COVID-19 krijgt of dat kan garanderen dat je geneest van COVID-19 voordat een dergelijk geneesmiddel of preventief middel is goedgekeurd, waaronder:

Groundbreaking: Nebraska AG Says Doctors Can Legally Prescribe Ivermectin, HCQ for COVID, Calls Out FDA, CDC, Fauci, Media for ‘Fueling Confusion and Misinformation’

At the request of the Nebraska Department of Health, on Oct. 15, Nebraska Attorney General Doug Peterson issued a legal opinion that Nebraska healthcare providers can legally prescribe ivermectin and hydroxychloroquine for the treatment of COVID, so long as they obtain informed consent from the patient.

By Megan Redshaw

Ivermectin: A Drug Worthy of a Nobel Prize, but Inaccessible for Those Who Need It

22.10.2015



Wave of Lawsuits Demand Ivermectin for Covid Patients

Debbie Maimon October 20, 2021



factcheckers

organizations that review and rate content in more than 50 languages around the world. In the past month, we've continued to grow our program to add more partners and languages. Since the beginning of March, we've added eight new partners and expanded our coverage to more than a dozen new countries. For example, we added MyGoPen in Taiwan, the AFP and dpa in the Netherlands, Reuters in the UK, and others.

Handhaving

We hanteren hetzelfde beleid voor iedereen op Facebook overal ter wereld.

Beoordelingsteams

Ons internationale team van meer dan 15.000 beoordelaars zet zich elke dag in om mensen op Facebook veilig te houden.

Betrokkenheid van belanghebbenden

Externe experts, academici, ngo's en beleidsmakers helpen bij het opstellen van de richtlijnen voor de Facebook-community.

beweringen:

- Beweringen over het dragen van een mondkapje, waaronder:
 - **Beweringen dat het dragen van een mondkapje de verspreiding van COVID-19 niet helpt te voorkomen**
 - Beweringen dat mondkapjes 5G-technologie bevatten of hiermee verbonden zijn of dat mondkapjes schadelijke nanowormen of schadelijke deeltjes bevatten
 - **Beweringen dat het dragen van een mondkapje de drager ziek kan maken**
 - Beweringen dat gezondheidsautoriteiten gezonde mensen niet aanraden mondkapjes te dragen waar dit niet de huidige gezondheidsrichtlijn is (vereist aanvullende informatie en/of context).
 - **Beweringen dat (fysiek) afstand van elkaar houden de verspreiding van COVID-19 niet helpt te voorkomen**
 - **Beweringen die iemand kunnen ontmoedigen om een door de overheid goedgekeurde COVID-19-test te laten doen**, waaronder:
 - Beweringen dat op COVID-19 kan worden getest zonder een goedgekeurde test
 - Beweringen dat COVID-19-tests eigenlijk vooraf zijn geïnfecteerd of je kunnen infecteren met COVID-19
-



▲ Een weggegooid mondkapje. Inzet: Bert Mulder (midden) en Marino van Zelst van het RedTeam. © Joris Van Gennip

Plicht voor dragen mondkapjes weer invoeren: snel terug naar basismaatregelen volgens RedTeam bittere noodzaak

NIJMEGEN/ WAGENINGEN - Nederland moet zo snel mogelijk het dragen van de mondkapjes in binnenruimtes weer verplicht stellen. Met de huidige sterk oplopende coronacijfers is het nodig om een aantal basismaatregelen weer in te voeren, omdat anders de ziekenhuizen weer in problemen komen.

Eric Reijnen Rutten 20-10-21, 11:44 Laatste update: 16:43

**LISTEN UP.
HERE'S THE MESH OF A MASK
AND A VIRUS UNDER A
MICROSCOPE AT 25X**



VIRUS

UNDERSTAND HOW USELESS IT IS?

Mondkapjes → parodontitis

→ 4 Longaandoeningen

Al langer wordt er gezocht naar de relatie tussen cariës en astma bij kinderen. Dit zijn bij kinderen de meest voorkomende chronische gezondheidsproblemen, maar vooralsnog is het onduidelijk of ze met elkaar te maken hebben en zo ja, hoe dan.

Recent is het verband tussen een slechte mondhygiëne en longontsteking ontdekt. Parodontitis is een ontsteking die verder gaat dan het tandvlees en zich uitbreidt naar het kaakbot. Hierbij wordt het weefsel aangetast en het kaakbot afgebroken. De bacteriën die hier verantwoordelijk voor zijn kunnen longontsteking veroorzaken, vooral bij patiënten met een verhoogd risico.

5. Reuma

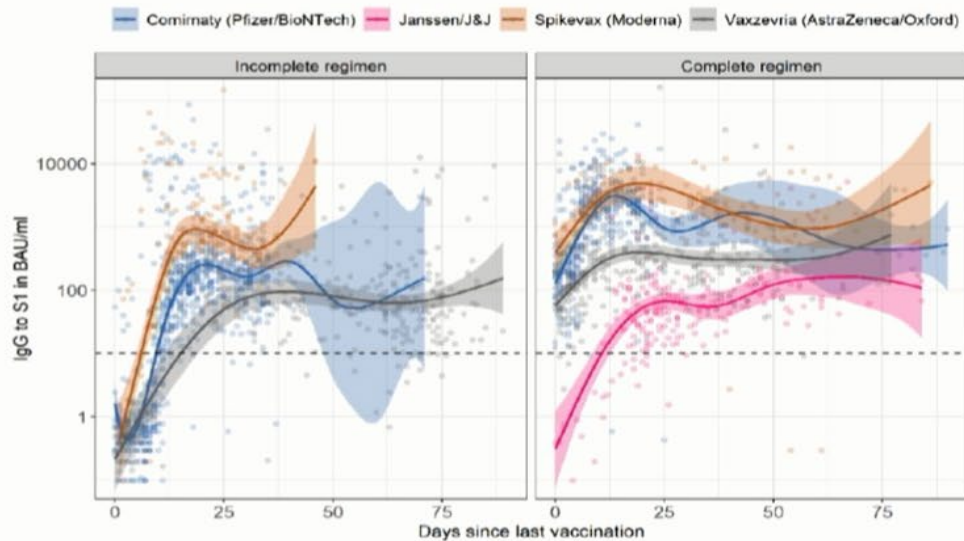
Er zijn aanwijzingen, weliswaar nog niet uitvoerig onderzocht, dat er ook een relatie is tussen parodontitis en reuma (reumatoïde artritis). Dit is een algemeen voorkomende auto-immuunziekte, waarbij het afweersysteem per abuis antistoffen produceert tegen lichaamseigen cellen en stoffen. Zowel parodontitis als reuma zijn chronische destructieve ontstekingen, die velerlei oorzaken kunnen hebben, maar wel een aantal risicofactoren gemeen hebben.

→ 6. Hart- en vaatziekten

Ook wordt parodontitis in toenemende mate gezien als bevorderend voor hartinfarcten en mogelijk voor herseninfarcten, al is het nog niet duidelijk of het gaat om een oorzakelijk verband.

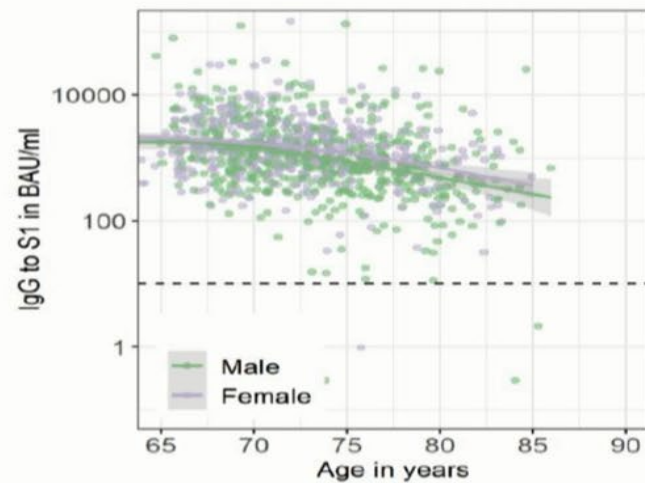
- Beweringen dat COVID-19-vaccins COVID-19 niet effectief

COVID-19 seroimmunititeit – PIENTER PICO



by G den Hartog et al.
RIVM

Comirnaty (Pfizer/BioNTech)





- Voorbeeld: 'Natuurlijk kun je je laten vaccineren, als je het niet erg vindt om gif in je lijf te stoppen'.
- **Natuurlijke immuniteit is veiliger dan door een vaccin verworven immuniteit**
 - Voorbeeld: 'Het is veiliger om de ziekte te krijgen dan je te laten vaccineren'.
- Het is gevaarlijk om binnen korte tijd meerdere vaccins te krijgen, ook als

Natural Immunity Offers 13x Better Protection Against Delta Variant Than Pfizer Vaccine: Study



Spencer Brown | [@itsspencerbrown](#) | Posted: Aug 31, 2021 11:00 AM



facebook-farma

Sep 21, 2016, 02:46pm EDT

Chan Zuckerberg Initiative Promises To Spend \$3 Billion To Research And Cure All Diseases



Kathleen Chaykowski Forbes Staff
Billionaires

Follow

From: Mark Zuckerberg (b) (6)
Sent: Thursday, February 27, 2020 7:16 PM
To: Fauci, Anthony (NIH/NIAID) [E] (b) (6) >
Subject:

Tony:

I was glad to hear your statement that the covid-19 vaccine will be ready for human trials in six weeks. Are there any resources our foundation can help provide to potentially accelerate this or at least make sure it stays on track?

Mark



facebook-monopoly



Amerikaanse marktwaakhond wil
Facebook weer aanklagen voor
machtsmisbruik

19-08-21 18:15

Update: een uur geleden



3 reacties

Facebook encourages hate speech for profit, says whistleblower

The whistleblower made numerous bombshell allegations to 60 Minutes

By [Alex Cranz](#) and [Russell Brandom](#) | Oct 3, 2021, 8:25pm EDT

De Amerikaanse marktautoriteit FTC klaagt

facebook-politiek



Election interference: Facebook CEO Mark Zuckerberg spent \$500 million to influence Democrat election officials and unlawfully change the election system