

PROCES - VERBAAL
aangifte

Proces-verbaalnummer : PL0900-2023288505-2

Omschrijving aangifte

Feit : Misdrijven anders
Plaats delict : Graadt van Roggenweg 500, 3531 AH Utrecht
Pleegdatum/tijd : Tussen vrijdag 30 juni 2023 om 00:00 uur en donderdag
31 augustus 2023 om 00:00 uur

Ik, verbalisant [REDACTED], verklaar het volgende:

Op donderdag 21 september 2023 om 08:30 uur, hoorde ik een persoon die mij opgaf te zijn:

Aangever

Achternaam : Engel
Voornamen : Willem Christiaan
Geboren : [REDACTED]
Geboorteplaats : [REDACTED]
Adres : [REDACTED]
Postcode plaats : [REDACTED]

Hij deed aangifte en verklaarde het volgende over het in de aanhef vermelde feit, dat plaatsvond op de locatie genoemd bij plaats delict.

Verklaring

"Ik doe aangifte van de volgende strafbare feiten:

- artikel 51 wet geneesmiddelen,
- artikel 96 wet BIG en
- artikel 307 en 308 SR letsel en dood

Ik doe deze aangifte namens mezelf en namens alle benadeelde die deze booster van Pfizer injectie in het najaar opnieuw zullen gaan nemen.

Op 31 augustus 2023 is er een Marketing autorisatie verleend aan een middel dat niet voldoet aan de criteria hiervoor.

De context sinds 5 mei 2023 is er geen sprake meer van een public health emergency of international concern volgens de WHO. (World Health Organisation)

Zie hiervoor:

-

[https://www.who.int/news/item/05-05-2023-statement-on-the-fifteenth-meeting-of-the-international-health-regulations-\(2005\)-emergency-committee-regarding-the-coronavirus-disease-\(covid-19\)-pandemic](https://www.who.int/news/item/05-05-2023-statement-on-the-fifteenth-meeting-of-the-international-health-regulations-(2005)-emergency-committee-regarding-the-coronavirus-disease-(covid-19)-pandemic)

Daarmee valt de juridische grondslag weg voor versnelde toelatingen voor nieuwe geneesmiddelen.

Toch werd er daarna op 31 augustus 2023 een MA (Marketing Autorisatie) verleend aan de Omicron XBB 1.5 variant van de Pfizer C19 injectie.

Zie hiervoor:

-

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/overview/public-health-threats/coronavirus-disease-covid-19/covid-19-medicines#authorised-covid-19-vaccines-section>

Dat er een marketing autorisatie werd verleend terwijl de clinical trial met dit nieuwe middel pas is gestart op 10 augustus 2023 en nog loopt tot 28 juni 2024 maakt het hoogst merkwaardig.

Zie hiervoor:

- <https://www.clinicaltrials.gov/study/NCT05997290?cond=Covid19&term=xbb&rank=2>

Daar komt nog bij dat op de website van de EMA (European Medicines Agency) het veiligheidsdocument aangaande de Pfizer injecties tegen C19 geen informatie bevat over de XBB variant. EMA is de instantie die de marketing autorisatie voor de Europese Unie verleent aangaande medicatie. En dus verantwoordelijk voor de veiligheid.

Zie hiervoor:

-

https://www.ema.europa.eu/documents/rmp-summary/comirnaty-epar-risk-management-plan_en.pdf

Ook de websites van de GGD (verantwoordelijk voor injecties), RIVM (verantwoordelijk voor logistiek) en het CBG (College ter beoordeling van geneesmiddelen en verantwoordelijk voor toelating en bijhouden bijsluiters op de Nederlandse markt) is niks te vinden over de veiligheid en is er geen bijsluiters beschikbaar voor dit middel. Er is inmiddels wel gestart met de uitnodigingen voor een booster injectie met dit middel. Daarmee is het niet mogelijk voor arts en patiënt om zich te informeren en aan informed consent te voldoen.

Daarnaast is in de aanbeveling van het COGEM (commissie genetische modificatie) te lezen dat de regulatie die clinical trial toestaat zonder milieu risico, impact en interactie rapportage niet rechtsgeldig is, omdat het in strijd is met hogere Europese verdragen. Dat wil zeggen dat het COGEM gaan over alle aanvragen die iets met genetische modificatie doen. De middelen van Janzen, Moderna, Astrazeneca en Pfizer maken gebruik van genetische modificatie. Daar is in 2020 uitstel voor de milieu rapportage voor verleend. Dit blijkt strijdig te zijn met Europese verdragen, zoals het verdrag van Aarhus. (Nederland heeft het verdrag Aarhus getekend, aangaande genetische modificatie en milieu)

Zie hiervoor:

-

<https://cogem.net/app/uploads/2022/12/221216-01-Aanbiedingsbrief-onderzoeksrapport-V-eerkrachtig-biotechnologiebeleid.pdf>

Daarmee zijn alle injecties strijdig met de Europese regels. Ook de conditionele marketing autorisaties voldoen niet aan de wet.

De verlengingen die zijn verleend zijn in strijd met artikel 19 uit deze EU regulatie 1234/2008 die gaat over variaties op de eerste aanvraag.

Deze EU regulatie werd veranderd op 24 maart 2021, dit is na de eerste CMA (Conditionele Marketing Autorisatie).

Op het moment dat er een crisis was zijn er versnelde procedures gevolgd met de nodige risico's, maar nu is de situatie veranderd en kan niet worden volgehouden dat in de toelatingsprocedures blijvend wordt afgeweken van de wet.

Het strafbare feit zit hem in het negeren van artikel 51 van de wet op geneesmiddelen. Dit artikel voorziet in schorsing van een middel dat geen geldige marketing autorisatie heeft.

Zie hiervoor:

- <https://wetten.overheid.nl/BWBR0021505/2022-01-31>

En artikel 96 uit de Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg (BIG)

Zie hiervoor:

- <https://wetten.overheid.nl/BWBR0006251/2022-04-01>

Het gevolg daarvan is gezien de omvang van de prik campagne en de vele ernstige bijwerkingen, het toebrengen van ernstig letsel of zelfs de dood voor diegene die zonder zich te kunnen informeren een experimenteel middel accepteren. (artikel 307 en 308)

Ik wil met deze aangifte het CBG en de EMA bewegen tot het schorsen casu quo intrekken van de marketing autorisatie van alle C19 injecties en in het bijzonder de XBB varia

Aan niemand werd het recht of de toestemming gegeven tot het plegen van het feit."

Nadat de aangever de verklaring had doorgelezen, verklaarde hij in te stemmen met de verklaring en ondertekende deze.

De aangever,

W.C. Engel

Slachtofferrechten W.C. Engel

U heeft informatie over uw rechten als slachtoffer ontvangen. U kunt informatie over uw rechten als slachtoffer nalezen op politie.nl/slachtoffer.

U wilt uw schade binnen het strafproces op de verdachte verhalen.

U heeft informatie ontvangen over de contactgegevens voor communicatie over de aangifte, de verdere procedure en de kans op opheldering.

U wilt op de hoogte gehouden worden van de voortgang van het opsporingsonderzoek.

U bent zelf slachtoffer van het misdrijf.

Dan kunt u terecht bij www.MijnSlachtofferzaak.nl. Dat is een online overzicht over het verloop van uw zaak bij de Politie, Slachtofferhulp Nederland, het Openbaar Ministerie, het Schadefonds Geweldsmisdrijven en het Centraal Justitieel Incasso Bureau. Met uw DigiD kunt u inloggen op www.MijnSlachtofferzaak.nl.


Hebt u nog geen DigiD? Kijk dan op de website www.digid.nl hoe u deze kunt aanvragen.

Liever telefonisch contact?

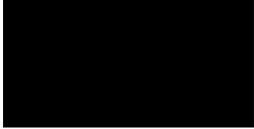
U mag ook bellen met de politie. Wij zijn bereikbaar via 0900-8844. Houd uw aangifte bij de hand.

De stichting Slachtofferhulp Nederland biedt gratis emotionele hulp, begeleidt in het strafproces en helpt bij schadevergoeding. U kunt zelf contact met Slachtofferhulp Nederland opnemen via 0900-0101 of kijken op www.slachtofferhulp.nl.

Dit proces-verbaal is door mij opgemaakt en afgesloten op 21 september 2023.

, werkzaam als Buitengewoon opsporingsambtenaar in het domein generieke opsporing bij de Eenheid Rotterdam, op ambtsbelofte.
nt.

Elektronisch ondertekend op 21-09-2023 door



Verbalisant



W.C. Engel

Aangever

Informatie over dit document

- De elektronische ondertekening van dit document voldoet aan [Artikel 138f Wetboek van Strafvordering](#), het [Besluit digitale stukken Strafvordering](#), en de [eIDAS verordening \(EU\) nr. 910/2014](#).
- De authenticiteit en integriteit van dit document kan worden gevalideerd door de oorspronkelijk elektronisch ondertekende PDF aan te bieden bij de Gemeenschappelijke Authenticatie Associatie en Valideringsdienst (GAAV) van de Justitiële Informatiedienst: <https://validatie.nl>.
- Twijfelt u over de integriteit en authenticiteit? Neem dan contact op met de bronhouder van dit document.