

Sitzungsperiode 2021-2022  
Sitzung des Ausschusses IV vom 10. November 2021

---

### INTERPELLATION\*

• **Interpellation Nr. 21 von Frau STIEL (VIVANT) an Minister ANTONIADIS zur Kinderimpfung**

Seit Monaten warnen wir vor den unzureichend erprobten Impfungen gegen Covid-19.

Ich möchte vorab daran erinnern, dass die Impfungen nur über bedingte Zulassungen verfügen und die klinischen Studien noch nicht abgeschlossen sind.

Trotz zahlreicher Nebenwirkungen verfolgt die Regierung das Ziel, die Bevölkerung durchzuimpfen.

Noch im Juni 2021 schienen Sie einer Kinderimpfung eher kritisch gegenüber zu stehen. Auf die von Frau Huppertz gestellte mündliche Frage 723<sup>1</sup> vom 09.06.2021 zum Thema Corona-Impfung der 12 bis 15-jährigen antworteten Sie, ich zitiere: "Eine generelle Impfpflicht sollte es meiner Meinung nach nicht geben, da für diese Zielgruppe aktuell keine signifikante Gefahr vom Virus ausgeht."

Dennoch schlossen Sie eine Zustimmung zu diesem Vorhaben nicht aus, ich zitiere: "Natürlich würde ich eine Entscheidung der Gesundheitsministerkonferenz im Fall eines positiven Gutachtens seitens des Hohen Rates für Gesundheit mittragen. Doch hierfür müssten eindeutige wissenschaftliche Gründe vorgelegt werden."

Inzwischen ist diese Impfpflicht Realität: am 07.07.2021 wurde der Impfung der 12 bis 15-jährigen von unseren Gesundheitsministern zugestimmt.

Das nicht mal zweieinhalbseitige Informationsblatt, welches für die Einverständniserklärung als Referenz dient, ist auf dem Portal [ostbelgiencorona.be](https://ostbelgiencorona.be) nur auf französisch abrufbar.<sup>2</sup> Das alleine stellt in unseren Augen schon einen Mangel dar, da hier ganz eindeutig die Sprachgesetzgebung verletzt wird.

---

\* Die nachfolgend veröffentlichte Interpellation entspricht der von Frau Stiel hinterlegten Originalfassung.

<sup>1</sup> - [https://www.pdg.be/desktopdefault.aspx/tabid-4891/1\\_8665\\_read-63838/](https://www.pdg.be/desktopdefault.aspx/tabid-4891/1_8665_read-63838/)

<sup>2</sup> 20210713\_Anhang\_FR\_Impfung\_12-15\_Jaehrige.pdf - [https://ostbelgiencorona.be/PortalData/57/Resourcen/dokumente/impfen/12-\\_bis\\_15-jaehrige/20210713\\_Anhang\\_FR\\_Impfung\\_12-15\\_Jaehrige.pdf](https://ostbelgiencorona.be/PortalData/57/Resourcen/dokumente/impfen/12-_bis_15-jaehrige/20210713_Anhang_FR_Impfung_12-15_Jaehrige.pdf)

Fragwürdig ist aber vor allem der Inhalt des Dokuments, sollte er doch die Eltern über die Impfung ihrer Kinder aufklären, die von den Gesundheitsministern auf Basis der Empfehlungen des Hohen Rates für Gesundheit empfohlen wurde.

Ich zitiere zunächst einige Ausschnitte aus diesem Dokument der Regierung :

"La vaccination de ce groupe de jeunes permettra donc de les protéger contre la maladie en cas de contact avec le virus et de réduire la circulation du virus dans la population générale, diminuant ainsi les risques que la population plus âgée entre en contact avec le virus. La vaccination de ces jeunes contribuera également de manière importante à l'augmentation de la couverture vaccinale globale de la population belge."

Es wird hier also behauptet, dass die Impfung die Jugendlichen gegen die Krankheit schützt...

Weiter heißt es:

"Pour cette tranche d'âge, seul le vaccin Pfizer a fait l'objet de tests approfondis, a été jugé sûr et efficace et a été approuvé par l'Agence européenne des médicaments (EMA). Tous ces jeunes peuvent donc être vaccinés en toute sécurité avec ce vaccin."

Über die Nebenwirkungen informiert das Informationsblatt der Regierung die Erziehungsberechtigten wie folgt:

"Quels sont les effets secondaires possibles de la vaccination ?

Comme tout vaccin, le vaccin Pfizer (Comirnaty) peut provoquer des effets secondaires, bien que tout le monde ne les subisse pas. Les effets secondaires attendus sont très similaires à ceux observés dans la population adulte après une vaccination. En général, ils surviennent dans les 12 heures suivant la vaccination et sont temporaires.

Les effets secondaires très fréquents (survenant chez plus d'une personne vaccinée sur 10) sont les suivants : douleur et gonflement au point d'injection, fatigue, maux de tête, douleurs musculaires, frissons, douleurs articulaires, diarrhée et/ou fièvre. Certains de ces effets secondaires sont plus fréquents chez les jeunes de 12 à 15 ans que chez les adultes. Les effets secondaires fréquents (qui touchent moins d'une personne vaccinée sur 10) comprennent une rougeur au point d'injection, des nausées et des vomissements.

Les effets secondaires peu fréquents (affectant moins d'une personne vaccinée sur 100) sont les suivants : gonflement des ganglions lymphatiques, sensation de malaise, douleur au bras, insomnie, démangeaisons au point d'injection, réactions allergiques telles qu'une éruption cutanée ou prurit.

Les effets secondaires rares (survenant chez moins d'une personne vaccinée sur 1 000) comprennent un faiblesse unilatérale temporaire des muscles du visage, des réactions allergiques locales telles que des éruptions cutanées roses et des démangeaisons sévères (urticaire) ou un gonflement du visage.

Tous ces effets secondaires possibles ne justifient pas de ne pas se faire vacciner. Si toutefois vous avez déjà eu une réaction allergique grave à un vaccin ou si, dans une autre situation, vous avez eu une réaction allergique grave pour laquelle vous avez eu besoin d'une aide médicale urgente, contactez votre médecin avant de prendre votre rendez-vous pour discuter ensemble de la vaccination."

Auf diesem Dokument verweist man außerdem auf einen Link zu [ostbelgienlive.be](http://ostbelgienlive.be) (man dreht hier im Kreis) und auf die Seite der AFMPS, wo allgemeine Fragen zur Pfizerimpfung beantwortet werden.

Man dürfte davon ausgehen, dass der Inhalt eines von der Regierung herausgegebenen Dokuments nach bestem Wissen und Gewissen erstellt wurde und der Wahrheit entspricht.

Kommen wir jetzt zum Bericht des Hohen Gesundheitsrates (CSS, Conseil Supérieur de Santé)<sup>3</sup> zur Impfung der 12 - 15-jährigen. Zunächst wird hier bemerkt, dass an der Studie 2260 Kinder teilgenommen haben, 1131 davon bekamen das Pfizer-Vakzin verabreicht.

Hier einige Ausschnitte, ich zitiere:

"Le signal des myocardites et péricardites pour les vaccins à ARNm est un élément important à prendre en compte dans ce contexte et nécessite un suivi systématique et rigoureux."

"Le 25/06/2021, la FDA annonce d'ailleurs la révision des fiches d'information destinées aux patients et aux prestataires de soins pour les vaccins COVID-19 Vaccine Moderna® et Comirnaty® concernant les risques accrus suggérés de myocardite (inflammation du muscle cardiaque) et de péricardite (inflammation du tissu entourant le cœur) après la vaccination."

"...les bénéfices individuels pour les enfants et adolescents sont faibles."

"... l'impact direct de la vaccination des enfants et adolescents sur les services pédiatriques est donc négligeable."

"Encourager la vaccination des enfants et adolescents pour « compenser » une trop faible adhésion d'une partie des plus de 18 ans et ainsi « protéger de manière indirecte » les personnes de plus de 18 ans qui ont refusé la vaccination n'est pas un argument acceptable."

"Il n'existe actuellement que peu de données sur l'efficacité du vaccin contre la transmission du SRAS-CoV-2 chez les enfants et adolescents. Néanmoins, les données chez les adultes sont encourageantes et pourraient être extrapolées à ces tranches d'âge."

Mit anderen Worten: WIR WISSEN ES NICHT!  
Was sagte noch gleich die Regierung zu diesem Thema?

"La vaccination de ce groupe de jeunes permettra donc de les protéger contre la maladie en cas de contact avec le virus et de réduire la circulation du virus dans la population générale, diminuant ainsi les risques que la population plus âgée entre en contact avec le virus."

Doch zurück zum Dokument des Hohen Gesundheitsrates:

"Il est crucial d'informer les adultes qui conseillent l'enfant et qui répondent à ses questions que cette vaccination lui apporte peu de bénéfice individuel (risques d'hospitalisation ou de décès très faibles en cas d'infection par le virus de la COVID-19) mais, que sa vaccination pourrait s'avérer utile pour participer à limiter la circulation du virus de manière générale dans la population et donc protéger des personnes plus fragiles."

---

<sup>3</sup> CSS 20210709\_css-9655\_conclusions-recommandations\_vweb.pdf - [https://www.health.belgium.be/sites/default/files/uploads/fields/fpshealth\\_theme\\_file/20210709\\_css-9655\\_conclusionsrecommandations\\_vweb.pdf](https://www.health.belgium.be/sites/default/files/uploads/fields/fpshealth_theme_file/20210709_css-9655_conclusionsrecommandations_vweb.pdf)

"Une information précise et adaptée à l'âge de l'enfant doit également être donnée au sujet des myocardites et péricardites avant la vaccination pour l'informer, lui et ses parents et/ou responsable légal, des conclusions de ce rapport de sécurité de l'EMA."

"...le CSS recommande que la vaccination des jeunes de 12 à 15 ans sans comorbidités ne soit pas systématiquement proposée pour le moment, comme c'est le cas pour les 16-17 ans. Le choix doit reposer sur des informations claires (bénéfices et risques), transparentes et adaptées à l'âge, afin de permettre un choix éclairé du jeune, des parents et/ou du tuteur légal en ce qui concerne cette vaccination. Afin d'éviter les inégalités, une attention particulière doit être accordée ici pour atteindre tous les jeunes issus de groupes vulnérables ou ayant un accès limité aux soins/informations de santé."

"Quand toutes les personnes de plus de 18 ans (à risque ou non) auront eu la possibilité et/ou auront été vaccinées et protégées à l'aide d'un schéma complet, la vaccination COVID-19 (statut vaccinal – passeport COVID) des enfants et adolescents ne doit plus, EN AUCUN CAS, limiter les droits et libertés de ces derniers. Ceci est vrai pour le secteur scolaire mais également pour tous les autres domaines de la vie sociale des enfants et adolescents."

Es ist äußerst erstaunlich, dass keine dieser Empfehlungen auf dem Dokument der Regierung zu finden ist.

Auch die Aussage, dass die Rechte und Freiheiten der Kinder auf keinen Fall eingeschränkt werden dürfen, sobald jeder die Möglichkeit hatte, sich impfen zu lassen, wird komplett ignoriert. In den ostbelgischen Schulen werden die Kinder inzwischen von Aktivitäten ausgeschlossen, wenn sie nicht im Besitz eines CST sind.

Der Hohe Gesundheitsrat verweist in seinem Empfehlungsschreiben außerdem mehrmals auf die FDA und die EMA.

Beim Lesen deren Berichte wird klar, dass beide Organisationen sich sehr vorsichtig zu den Impfungen äußern.

So wird zum Beispiel im sechseitigen (auf Deutsch übersetzten) Merkblatt der FDA für die Pfizer-Impfung<sup>4</sup> auf den beiden ersten Seiten zweimal eindringlich darauf hingewiesen, dass die Entscheidung, sich impfen zu lassen, beim "Patienten" liegt, ich zitiere:

" Es ist Ihre Entscheidung, den Pfizer-BioNTech-COVID-19-Impfstoff zu erhalten."

Auch die Nebenwirkungen scheinen die Damen und Herren von der FDA zu beunruhigen, weisen Sie doch darauf hin, dass diese noch nicht alle bekannt sind, ich zitiere:

"Diese sind möglicherweise nicht alle Nebenwirkungen des Pfizer-BioNTech COVID-19-Impfstoffes. Ernsthafte und unerwartete Nebenwirkungen können auftreten. Der PfizerBioNTech COVID-19-Impfstoff wird noch immer in klinischen Versuchsreihen untersucht."

Siehe auch die Merkblätter für Moderna und Johnson & Johnson.<sup>5, 6</sup>

---

<sup>4</sup> FDA Pfizer Merkblatt.pdf - <https://www.fda.gov/media/144617/download>

<sup>5</sup> FDA Moderna Merkblatt.pdf - <https://www.fda.gov/media/144820/download>

<sup>6</sup> FDA MERKBLATT J&J.pdf - <https://www.fda.gov/media/146538/download>

Schon in der Vergangenheit gab es von anderer offizieller Stelle diesbezüglich Zweifel: Im Dezember letzten Jahres hat die EMA die bedingte Zulassung nur sehr zögerlich erteilt. Wie aus geleakten Mails hervorgeht, wurde die EMA von der EU massiv unter Druck gesetzt. Zwar wurden angeblich einige Mails manipuliert, allerdings bestätigte ein EMA-Mitarbeiter grundlegend den Verlauf des Email-Verkehrs, der zwischen EU und EMA stattfand. Außerdem war er sehr verwundert, dass Ursula Von der Leyen schon die Namen der bedingt zuzulassenden Impfungen kannte, obwohl bei der EMA davon noch keine Rede war.<sup>7</sup>

Die EMA veröffentlicht seit Beginn der bedingten Zulassungen alle paar Wochen ein Safety Update. Regelmässig werden die Nebenwirkungen und - wie Sie ja inzwischen wissen müssten - auch Kontraindikationen auf den Beipackzetteln angepasst.

---

<sup>7</sup> Ce que disent les documents sur les vaccins anti-Covid-19 volés à l'Agence européenne des médicaments. pdf - [https://www.lemonde.fr/planete/article/2021/01/16/vaccins-ce-que-disent-les-documents-voles-a-lagence-europeenne-des-medicaments\\_6066502\\_3244.html](https://www.lemonde.fr/planete/article/2021/01/16/vaccins-ce-que-disent-les-documents-voles-a-lagence-europeenne-des-medicaments_6066502_3244.html)

- 
- 8 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty January 2020.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-28-january-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-28-january-2021_en.pdf)
- 9 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 4 March 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-4-march-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-4-march-2021_en.pdf)
- 10 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 29 March 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-29-march-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-29-march-2021_en.pdf)
- 11 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 14 April 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-14-april-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-14-april-2021_en.pdf)
- 12 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 11 May 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-may-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-may-2021_en.pdf)
- 13 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 18 June 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-18-june-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-18-june-2021_en.pdf)
- 14 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 14 July 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-14-july-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-14-july-2021_en.pdf)
- 15 EMA - Nebenwirkungen Pfizer Comirnaty 11 August 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021_en.pdf)
- 16 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-comirnaty-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-comirnaty-8-september-2021_en.pdf)
- 17 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-comirnaty-6-october-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-comirnaty-6-october-2021_en.pdf)
- 18 EMA - Nebenwirkungen Moderna Spikevax 5. Februar 2021 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-5-february-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-5-february-2021_en.pdf)
- 19 EMA - Nebenwirkungen Moderna 4. März 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-4-march-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-4-march-2021_en.pdf)
- 20 EMA - Nebenwirkungen Moderna 29. März 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccinomoderna-29-march-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccinomoderna-29-march-2021_en.pdf)
- 21 EMA - Nebenwirkungen Moderna 11. Mai 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-may-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-may-2021_en.pdf)
- 22 EMA - Nebenwirkungen Moderna 18. Juni 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccinomoderna-18-june-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccinomoderna-18-june-2021_en.pdf)
- 23 EMA - Nebenwirkungen Moderna 14. Juli 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-14-july-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-14-july-2021_en.pdf)
- 24 EMA - Nebenwirkungen JNJ 11. August 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021_en.pdf)
- 25 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-8-september-2021_en.pdf)
- 26 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-6-october-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-6-october-2021_en.pdf)
- 27 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-29-march-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-29-march-2021_en.pdf)
- 28 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 14. April 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-14-april-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-14-april-2021_en.pdf)
- 29 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 11. Mai 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-11-may-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-11-may-2021_en.pdf)
- 30 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 21. Mai 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-21-may-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-21-may-2021_en.pdf)

Das von der EMA abhängige CHMP (Committee for Medicinal Products for Human Use) veröffentlichte am 16 September 2021 eine ausführliche Produktinformation zum Impfstoff von Pfizer.<sup>44</sup> Darin heißt es auf Seite 4:

Die Wirksamkeit und Sicherheit des Impfstoffs wurde bei immungeschwächten Personen nicht untersucht, einschließlich derjenigen, die eine immunsuppressive Therapie erhalten. Die Wirksamkeit von Comirnaty kann bei immungeschwächten Personen geringer sein.

Auf Seite 13 desselben Dokuments dann folgende Aussage:

"Es wurden weder Studien zur Genotoxizität noch zur Karzinogenität durchgeführt. Die Bestandteile des Impfstoffs (Lipide und mRNA) haben voraussichtlich kein genotoxisches Potenzial. "

Trotzdem wird der Impfstoff jetzt sogar prioritär Kindern verabreicht, die krebskrank sind und/oder an Autoimmunkrankheiten leiden.

Meine Fragen an Sie als Gesundheitsminister der Deutschsprachigen Gemeinschaft, der für die Prävention zuständig ist:

1. *Ihre Aussage war: "Natürlich würde ich eine Entscheidung der Gesundheitsministerkonferenz im Fall eines positiven Gutachtens seitens des Hohen Rates für Gesundheit mittragen. Doch hierfür müssten eindeutige wissenschaftliche Gründe vorgelegt werden." Die Empfehlungen des CSS habe ich oben beschrieben. Sie tragen demzufolge auch die Entscheidung mit, den Eltern der zu impfenden Kinder die Empfehlungen des hohen Gesundheitsrates NICHT mitzuteilen. Warum werden der Bevölkerung diese wichtigen Elemente vorenthalten?*

- 
- 31 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 18. Juni 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-18-june-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-18-june-2021_en.pdf)
  - 32 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 14. Juli 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-14-july-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccineastrazeneca-14-july-2021_en.pdf)
  - 33 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 11. August 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021_en.pdf)
  - 34 EMA - Nebenwirkungen AstraZeneca 08. September 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-8-september-2021_en.pdf)
  - 35 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-6-october-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-6-october-2021_en.pdf)
  - 36 EMA - Nebenwirkungen JNJ 14. April 2021.pdf -
  - 37 EMA - Nebenwirkungen JNJ 22. April 2021.pdf -
  - 38 EMA - Nebenwirkungen JNJ 11. Mai 2021.pdf -
  - 39 EMA - Nebenwirkungen JNJ 18. Juni 2021.pdf -
  - 40 EMA - Nebenwirkungen JNJ 14. Juli 2021.pdf -
  - 41 EMA - Nebenwirkungen JNJ 11. August 2021.pdf -
  - 42 EMA - Nebenwirkungen JNJ 8 September 2021.pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021_en.pdf)
  - 43 - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-covid-19-vaccine-janssen-6-october-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safetyupdate-covid-19-vaccine-janssen-6-october-2021_en.pdf)
  - 44 CHMP 16 sept 2021 Comirnaty, INN-COVID-19 mRNA Vaccine (nucleoside-modified).pdf - [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information_en.pdf)

2. *Der Hohe Gesundheitsrat hat seine Empfehlung ausgesprochen, die Regierung hat es aber unterlassen, wichtige Informationen an die Bevölkerung weiterzugeben. Die Patienten werden nicht ausführlich aufgeklärt. Hier wird hier gegen das Gesetz vom 22. August 2002, Art. 7+8 zum Recht des Patienten verstoßen. Wie rechtfertigen Sie diesen Verstoß?*
3. *Die Impfempfehlung für Kinder wurde am 07.07.2021 von der Regierung bekannt gegeben. Seither sind Monate vergangen und das dazugehörige Informationsdokument ist immer noch nicht in deutscher Sprache verfügbar. Das verstößt gegen die Sprachgesetzgebung. Wie rechtfertigen Sie diesen Verstoß?*
4. *Werden Sie sich dafür einsetzen, dass die fehlenden Elemente auf dem Informationsblatt für Erziehungsberechtigte und Pflegeeltern auf föderaler Ebene vermerkt werden?*
5. *Da Sie für die Prävention in der Gesundheitssorge in der DG zuständig sind, wäre es Ihre Aufgabe, zumindest die Bevölkerung der DG über die Empfehlungen des CSS aufzuklären.*
  - a) *Werden Sie den Erziehungsberechtigten und Pflegeeltern der geimpften Kinder das aktualisierte Informationsblatt nachträglich noch zukommen lassen?*
  - b) *Werden Sie dafür Sorge tragen, dass das Informationsdokument kurzfristig auch in deutscher Sprache zur Verfügung steht?*
  - c) *Werden Sie dafür Sorge tragen, dass dieses Informationsdokument kurzfristig ALLE wichtigen Informationen des CSS beinhaltet?*
6. *In Ostbelgien wurden laut Sciensano bislang (Stand 02.11.2021) 53 % der 12 bis 17-jährigen komplett geimpft. Würden Sie bitte die genaue Aufteillung der 12 bis 15-jährigen und der 16 bis 17-jährigen angeben.*
7. *Ist Ihnen bekannt, ob es in der DG Meldungen zu Nebenwirkungen bei Kindern nach der Covid-19-Impfung gab?*