

Anmodning til Folketingets Sundhedsudvalg, møde 08.10.2013

Den danske omkostningsstruktur gør at produktion og eksport af løntunge produkter ikke er konkurrence dygtige. Vi skal have et højt vidensniveau, vi skal være så dygtige at vi kan eksportere vores viden. Med andre ord – I Danmark skal vi gå forrest.

Det gjorde vi også da vi indførte HPV vaccinen Gardasil i Børnevaccinations programmet. Danmark var et af de første lande til at godkende og indføre en helt ny vaccine type.

Når man godkender en vaccine har man et stort etisk ansvar.

Man tager en rask person, injicerer en vaccine, som forventes at være til gavn, ikke til skade.

De risici der er for bivirkninger skal den raske person naturligvis have fuld information om inden vaccinationen.

Vaccinen skal være afprøvet på forsvarlig vis. De myndigheder der godkender vaccinen skal sikre at producentens oplysninger er fyldestgørende, valide, opfylder nationale og internationale betingelser og love.

Det betragtes som en selvfølge at producentens vejledning for vaccinen følges og at Sundhedsstyrelsens afdeling for Kvalitet og Patientsikkerhed samtidig sikre at disse vejledninger er tilgængelige, er opdaterede og følges.

HPV vaccinen Gardasils risici.

- Afprøvning udført med personer der har fået 1 dosis gardasil – vaccinen består af 3 doser.
- Afprøvning udført som sammenligning af vaccinerede og AAHS placebo. AAHS = vaccine uden virkestoffer. Derfor marginal forskel i antal bivirkninger. Højt for begge grupper, men der ses ikke flere bivirkninger ved Gardasil end ved kontrolgruppen.
- Producenten har ikke påvist sikkerhed for kvinders fertilitet efter vaccination med Gardasil. Kun resultater for han rotter foreligger !
- Producenten har fortiet information om indhold af kunstig DNA – Derfor INGEN afprøvning af hvilke konsekvenser kunstig DNA har i kombination med kroppens egen DNA.

Sundhedsstyrelsen har godkendt HPV vaccinen i Danmark på baggrund af en MTV rapport fra 2007. Denne rapport er en vurdering foretaget af et udvalg. Medlemmerne af dette udvalg må ifølge Forvaltningsloven ikke være inhabile. Det er IKKE tilfældet i denne sag. Flere af udvalgets medlemmer havde økonomiske relationer til medicinalbranchen. Forvaltningslovens rammer for inhabilitet er ikke overholdt.

- Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut sikrer IKKE at producentens krav til vaccinen bliver overholdt.
- Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut har IKKE udført en sikkerhedsundersøgelse da det i 2011 blev påvist at der var kunstig DNA i Gardasil. Producenten har indrømmet det, hvor er bevis for sikkerhed ?
- Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut har IKKE oplyst at kvinder der har HPV virus i kroppen når de bliver vaccineret har 44% forøget risiko for at udvikle livmoderhalskræft.
- Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut har IKKE dokumenteret at årsagen til de mange alvorlige og invaliderende bivirkninger IKKE skyldes Gardasil.
- Sundhedsstyrelsen har først i august 2013 ændret bivirkningsoplysningerne. I de første 4½ år hvor vaccinen var i børnevaccinationsprogrammet har de informationer borgerne har modtaget været fejlagtige.

Rigshospitalet ved i dag ikke hvad der kan gøres for de bivirkningsramte piger. Der er lige nu et antal piger der er opgivet af det danske Sundhedssystem. Mange piger er henvist til psykolog – Det er ikke etisk korrekt. Piger hvis liv er ophørt, endnu inden det er kommet i gang.

Vi vil anmode Folketingets Sundhedsudvalg overveje om HPV vaccine i børnevaccinationsprogrammet bør suspenderes?

Vi vil yderligere anmode om nedsættelse af en ekspert komite der kan hjælpe de mange piger der langsomt men sikkert oplever at deres krop nedbrydes.