



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Dato: 24-06-2021
Enhed: DAICY
Sagsbeh.: DEPTAAR
Sagsnr.: 2109914
Dok. nr.: 1778557

Folketingets Epidemiudvalg

Folketingets Epidemiudvalg har den 3. juni 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 216 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 216:

”Kan ministeren oplyse, om en vaccination med to forskellige vacciner, f.eks. AstraZeneca og Pfizer, som flere har modtaget efter det danske fravalg af AstraZeneca, er godkendt ved indrejse i andre lande, og kan ministeren oplyse, om Sundhedsstyrelsen vil anbefale, at en borger, som har fået to forskellige vacciner, kan modtage en tredje vaccine, så borgeren har en gyldig vaccination i forhold til udlandsrejser?”

Svar:

. / .
Hvad angår spørgsmålet om, hvorvidt en vaccination med to forskellige vacciner er godkendt ved indrejse i andre lande, kan jeg henvise til svar på EPI alm. del spm. 193.

Jeg kan derudover tilføje, at jeg den 15. juni 2021 deltog på Rådsmøde, hvor jeg fremhævede Danmarks synspunkt om, at krydsvaccination bør anses som færdigvaccination på tværs af EU. EMA noterede sig bemærkningerne om mix & matching af vaccineteknologier, og det forventes, at EMA vil komme med nærmere information herom ved udgangen af juni.

Til besvarelse af spørgsmålet om Sundhedsstyrelsens anbefaling ift. en tredje vaccination, har jeg indhentet følgende bidrag fra Sundhedsstyrelsen:

”Formål med vaccinationsprogram og beslutning om kombination af vaccinationsforløb

Den danske vaccinationsindsats mod COVID-19 har til formål at reducere alvorlig sygdom og død som følge af COVID-19 og sikre epidemikontrol og minimering af smittespredning.

Det nationale vaccinationsprogram mod COVID-19 blev indledt d. 27. december 2020. Den første vaccine, der blev taget i brug var Comirnaty fra Pfizer/BioNTech. Den 6. januar 2021 blev endnu en vaccine, COVID-19 Vaccine Moderna fra producenten Moderna godkendt. Den 29. januar 2021 blev den tredje vaccine, COVID-19 Vaccine AstraZeneca fra producenten AstraZeneca godkendt. Sidstnævnte har senere skiftet navn til Vaxzeria.

Alle nævnte tre godkendte COVID-19 vacciner har været en del af det danske vaccinationsprogram mod COVID-19. Vaxzeria har primært været prioriteret til borgere i Sundhedsstyrelsens prioriteringsgruppe 4, som omfatter frontpersonale i sundheds-, ældre- og dele af socialsektoren. Vaxzeria skal gives som et 2-dosis regime, hvor 2. dosis gives mellem 4-12 uger efter 1. dosis.

Jævnfør oplysninger fra Statens Serum Institut havde 142.102 borgere pr. 10. marts 2021 modtaget 1. dosis Vaxzevria, mens ingen endnu havde modtaget 2. dosis.

Efter Det Europæiske Lægemiddelagentur, EMA, den 10. marts 2021 udsendte en pressemeddelelse om tilfælde af blodpropper hos personer vaccineret med denne vaccine er den på baggrund af et forsigtighedsprincip sat på pause d. 11. marts 2021 i Danmark.

Den 14. april 2021 besluttede Sundhedsstyrelsen, at vaccinationsprogrammet mod COVID-19 i Danmark fortsatte uden Vaxzevria, da risikoen for alvorlig sygdom og død som følge af bivirkninger ved vaccination med vaccinen forventes at være uacceptabelt høj set i forhold til forebyggelse af alvorlig sygdom og død som følge af COVID-19 ved det daværende smittetryk.

Ud fra faglige overvejelser traf Sundhedsstyrelsen beslutningen om at tilbyde et stik med en mRNA-vaccine til personer, der allerede havde fået 1. stik med vaccinen fra AstraZeneca. Den faglige vurdering er, at det er overvejende sandsynligt, at man immunologisk vil være færdigvaccineret efter andet stik med en vaccine, der benytter samme antigen (det er samme del af virus, som vaccinerne lærer immunforsvaret at genkende). Det skal bemærkes, at også andre lande, herunder Tyskland traf denne beslutning. Dette vaccinationstilbud herunder daværende viden om kombination af COVID-19 vacciner er beskrevet i notat af 3. maj 2021 (<https://www.sst.dk/da/Udgifter/2021/Vaccinationstilbud-til-personer-der-har-paabe-gyndt-vaccinationsforloeb-med-Vaxzevria>).

Det europæiske smitteagentur under EU, ECDC, har d. 18 maj lavet en oversigt over de forskellige medlemslandes anbefalinger ift. vaccination med Vaxzevria (<https://www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/overview-eueea-country-recommendations-covid-19-vaccination-vaxzevria-and-scoping>). Det fremgår her, at Danmark, Tyskland, Sverige, Finland og Frankrig anbefaler, at andet stik gøres med mRNA vaccine. Hovedparten af de ca. 142.000 borgere, der havde modtaget 1. stik med AstraZeneca har på nuværende tidspunkt haft mulighed for at få et færdiggjort vaccinationsforløb via andet stik med en mRNA-vaccine.

Coronapas og internationale rejserestriktioner

Som nævnt indledningsvist hviler vaccinationsprogrammet på sundhedsfaglige formål. Der er siden iværksættelsen af vaccinationsprogrammet truffet en række beslutninger om at bruge påbegyndt eller gennemførte vaccinationsforløb som rettighedsdokument for adgang til visse lokaler mv. altså coronapasset. Kombinationsforløb herunder kombination Vaxzevria og mRNA-vaccine giver i Danmark coronapas, da det betragtes som et færdiggjort vaccinationsforløb.

Internationalt er der et væld af restriktioner for indrejse i verdens lande. Disse ændrer sig løbende. Sundhedsstyrelsen har ikke et overblik over disse, og må henvise til Udenrigsministeriet ift. et overblik.

Fsva. angår EU's medlemslande er der indgået et fælles europæisk coronapas. Vi henviser til Sundhedsministeriet for detaljer om dette. Da vi i Danmark anser personer med kombinationsforløb som færdigvaccinerede vil vi ikke anbefale yderligere vaccination til disse personer på nuværende tidspunkt."

Jeg kan henholde mig til ovenstående.

Jeg kan derudover oplyse, at EUs medlemslande er blevet enige om en aftale, som skal sikre et fælles certifikat, der skal gælde som et fælles europæisk coronapas. Der arbejdes nu på at tilpasse den danske coronapas-app, så den lever op til kravene fra EU, når forordningen træder i kraft den 1. juli 2021. Det betyder, at appen vil kunne bruges ved rejser på tværs af EU.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Trine Aagren Rasmussen