



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

## Folketingets Epidemiudvalg

Dato: 15-04-2021  
Enhed: BESS  
Sagsbeh.: DEPALOP  
Sagsnr.: 2105758  
Dok. nr.: 1670990

Folketingets Epidemiudvalg har den 17. marts 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 49 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 49:

”Ministeren bedes kommentere fortrolig henvendelse af 13. marts 2021 om vaccination, jf. EPI alm. del – bilag 47.”

Svar:

Ministeriet har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen, som oplyser følgende:

”D. 11. marts 2021 satte Sundhedsstyrelsen vaccination med COVID-19 Vaccination AstraZeneca® på pause, grundet indberetninger af alvorlige tilfælde med blodpropper hos personer der er blevet vaccineret med COVID-19 vaccinen fra AstraZeneca. Pauseringen betød, at der indtil videre ikke vaccineres flere med COVID-19 Vaccine AstraZeneca®, og alle der havde en tid til vaccination med vaccinen fra AstraZeneca blev aflyst. Pauseringen blev d. 25. marts 2021 forlænget med yderligere 3 uger, hvilket er frem til uge 15.

I forbindelse med pauseringen af COVID-19 Vaccination AstraZeneca®, er borgerne blevet informeret om, at de skal afvente yderligere information om, hvornår de kan booke en ny tid til vaccination. De er således ikke ombooket til en ny tid med en anden vaccintype, da det blandt andet afhænger af den samlede beslutning vedrørende brugen af COVID-19 vaccine fra AstraZeneca i Danmark.

Dertil kan Sundhedsstyrelsen oplyse om, at styrelsen ikke har mulighed for at gå ind i beskrivelsen af personens sygdomsbeskrivelse, men kan generelt henvise til vores information og vejledning om, hvem vi anbefaler vaccination til, samt i hvilke situationer, hvor vaccination ikke bør findes sted eller udskydes. Dette er desuden beskrevet i Sundhedsstyrelsens retningslinjer for håndtering af COVID-19 vaccination under kapitel 3 kontraindikationer og forsigtighedsprincipper ([link](#)).

Derudover skal Sundhedsstyrelsen oplyse, at regionerne d. 12. marts har beskrevet regionernes procedurer for håndtering af overskydende vaccine doser. Heraf fremgår, at regionerne følger en såkaldt ’vandfaldsmodel’, som udstikker principper for fordeling af eventuelle overskydende doser. Modellen betyder, at de overskydende doser fortrinsvis anvendes til en anden person inden for samme målgruppe, som vaccinedosen var tiltænkt. Hvis dette ikke er muligt, kan vaccinen anvendes til en person i en anden inviteret målgruppe, og endelig kan overskydende doser som en sidste mulighed - og hvis øvrige muligheder er udtømte - anvendes til en person i en målgruppe, der endnu ikke er inviteret.

Med henblik på at minimere spild og sikre en hensigtsmæssig anvendelse af overskydende doser, har alle regioner iværksat en eller flere af følgende tiltag: (1) standby-lister, så borgere eller frontpersonale kan træde til med kort varsel, (2) distribution via akuthospitaler, hvor vaccinerne leveres efter vaccinationscentrenes lukketid med henblik på anvendelse på hospitalet, (3) borgertilmelding via hjemmeside, hvor borgerne kan skrive sig op, og efterfølgende bliver indskrevne borgere sorteret efter alder, startende med de ældste først, og de kan indkaldes ved behov, når der evt. er overskydende doser. Endelig arbejdes der på at etablere en it-løsning, via bookingsystemet, som kan understøtte en standby-liste.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Ada Laura Odette Printzlau