



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 10-03-2021
Enhed: BESS
Sagsbeh.: DEPM DI
Sagsnr.: 2104196
Dok. nr.: 1632332

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 10. februar 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 809 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Lars Boje Mathiesen (D).

Spørgsmål nr. 809:

”Kan ministeren oplyse, hvorfor Danmark eller EU ikke har taget kontakt til de russiske vaccineproducenter med hensyn til at indgå en forhåndsftale om køb af vaccinen Sputnik V?”

Svar:

En vaccine kan som alle andre lægemidler medføre bivirkninger. Det er derfor vigtigt at sikre sig, at der ikke er tale om bivirkninger af en karakter eller i en grad, der ville være uacceptable, før man godkender vaccinen. Derudover skal man naturligvis også sikre sig, at vaccinen har den ønskede effekt. Det afgørende, at patienter, læger og myndigheder kan have tiltro til, at vaccinen virker efter hensigten og ikke indebærer en for høj risiko.

På nuværende tidspunkt er der ikke fagligt grundlag for at vurdere Sputnik V, og der bør i øvrigt stilles samme faglige krav til denne vacciner som øvrige vacciner.

Det Europæiske Lægemiddelagentur EMA har d. 4. marts igangsat Rolling Review af Sputnik V. Ligesom for de øvrige vacciner skal EMA vurdere, om der er tilstrækkeligt med dokumentation for vaccinen sikkerhed og effekt til, at vaccinen kan blive godkendt.

Bliver vaccinen godkendt i EU, er det muligt, at den vil blive taget i brug i Danmark på et tidspunkt. Der er dog på nuværende tidspunkt ikke indgået forhåndsftaler om køb af vaccinen.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Mathias Ørberg Dinesen