



SUNDHEDSMINISTERIET

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.: 1632416

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 10. februar 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 810 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Lars Boje Mathiesen (D).

Spørgsmål nr. 810:

”Kan ministeren oplyse, om regeringen vil overveje at tage kontakt til de russiske vaccineproducenter med henblik på at indgå en forhåndsftale om køb af vaccinen Sputnik V, før vaccinen er godkendt i EU på samme måde som med andre vacciner?”

Svar:

. / . Covid-19-vacciner, der er taget i brug i Danmark, er godkendt ved en betinget markedsføringstilladelse i EU. De få lande i EU, der har besluttet at tage den russiske vaccine i brug, har gjort det på grundlag af forskellige nødprocedurer. Der henvises til tidligere bidrag til EEU spørgsmål 68 om forskellene mellem en betinget markedsføringstilladelse og forskellige nødprocedurer samt om fordelene ved en betinget markedsføringstilladelse.

På nuværende tidspunkt er der ikke fagligt grundlag for at vurdere vaccinen, og der bør i øvrigt stilles samme faglige krav til denne vacciner som øvrige vacciner. Det kan dertil oplyses, at Det Europæiske Lægemiddelagentur EMA d. 4. marts 2021 har igangsat Rolling Review af Sputnik V.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Mathias Ørberg Dinesen