



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Epidemiudvalg

Dato: 22-03-2022
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPCLN
Sagsnr.: 2202062
Dok. nr.: 2169716

Folketingets Epidemiudvalg har den 27. januar 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 164 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 164:

”Kan ministeren oplyse, hvor mange henvendelser myndighederne har modtaget fra borgere som oplever mulige vaccineskader fordelt på de forskellige vaccinevarianter?”

Svar:

I besvarelsen af dette spørgsmål, er det nødvendigt at skelne mellem indberettede formodede bivirkninger og ansøgninger om erstatning for mulige skader efter vacciner, fx bivirkninger ved COVID-19-vaccine.

Sundhedsministeriet har derfor til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra henholdsvis Lægemiddelstyrelsen og Patienterstatningen, til hvilke jeg henholder mig.

Lægemiddelstyrelsen bidrager med følgende:

”Lægemiddelstyrelsen kan oplyse om antallet af borgerindberetninger om formodede bivirkninger ved COVID-19-vacciner. Borgere kan indberette alle formodede bivirkninger ved vaccinerne til Lægemiddelstyrelsen. Lægemiddelstyrelsen har i perioden fra den 27. december 2020 til og med den 16. februar 2022 modtaget 41.473 borgerindberetninger om formodede bivirkninger ved COVID-19-vacciner (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria og Covid-19 Vaccine Janssen). Antallet af borgerindberetninger for hver vaccine fremgår nedenfor.

Lægemiddelstyrelsen har modtaget 19.163 borgerindberetninger om formodede bivirkninger ved Comirnaty (Pfizer/BioNTech), 4837 borgerindberetninger om formodede bivirkninger ved Spikevax (Moderna), 17.174 borgerindberetninger om formodede ved Vaxzevria (AstraZeneca) samt 299 borgerindberetninger om formodede bivirkninger ved Covid-19 Vaccine Janssen (Johnson&Johnson). Lægemiddelstyrelsen har desuden modtaget nogle få indberetninger (under 100), hvor borgere ikke har oplyst om vaccins navn, der vil blive undersøgt i forbindelse med styrelsens behandling af indberetningerne.

Langt de fleste indberettede formodede bivirkninger er milde og moderate. Det er hovedsageligt kendte og forbigående bivirkninger som fx reaktioner ved indstiksstedet (fx smerte og hævelse), træthed, hovedpine, muskelsmerter, ledsmerter, kvalme og feber.”

. / . I forhold til erstatning efter skader som følge af COVID-19 vaccination, henvises til tabel 2 med data fra Patienterstatningen i SUU alm. del – svar på spm. 163, der viser

fordelingen af erstatningsansøgninger i forbindelse med COVID-19-vacciner pr. 14. marts 2022.

Patienterstatningen har i sit bidrag understreget, at antallet af ansøgninger skal ses i forhold til, at der er givet over 13 mio. vaccinedoser.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Kristine Lilholt Nilsson