



## INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Epidemiudvalget 2022-23 (2. samling)  
EPI Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 6  
Offentligt

Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

### Folketingets Epidemiudvalg (EPI)

Dato: 08-02-2023  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPEAH  
Sagsnr.: 2300613  
Dok. nr.: 2528826

Folketingets Epidemiudvalg (EPI) har den 11. januar 2023 stillet følgende spørgsmål nr. 6 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 6:

”Kan ministeren oplyse, hvor mange indberetninger der er modtaget om dødsfald efter covid-19-vaccination, og hvor stor en andel heraf der af sundhedsmyndighederne vurderes at have en sammenhæng med vaccinen?”

Svar:

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at styrelsen pr. 17. januar 2023 har modtaget og vurderet 182 indberetninger om formodede bivirkninger, der omhandler dødsfald i tiden efter COVID-19 vaccination. En indberetning om en formodet bivirkning er ikke ensbetydende med, at der faktisk er en sammenhæng mellem et lægemiddel og de oplevede symptomer/bivirkninger. Der kan være andre årsager, fx borgerens helbredstilstand eller anden behandling.

I 174 tilfælde har Lægemiddelstyrelsen vurderet, at det er mindre sandsynligt, at dødsfaldene har haft sammenhæng med vaccinen, og at det er overvejende sandsynligt, at dødsfaldene skyldes andre forhold. I seks tilfælde er det ikke muligt at vurdere, om dødsfaldet er forårsaget af vaccinen eller af sygdomsforhold.

I to tilfælde har Lægemiddelstyrelsen vurderet, at en sammenhæng mellem dødsfaldene og AstraZenecas COVID-19-vaccine, Vaxzevria, er sandsynlig. Det drejer sig om to tilfælde i 2021, hvor de vaccinerede døde efter at have udviklet det meget sjældne og usædvanlige sygdomsbillede trombose med trombocytopeni-syndrom (TTS), der omfatter blodpropper i kombination med et lavt antal blodplader og blødninger. EMA har efterfølgende vurderet, at TTS er en meget sjælden bivirkning ved vaccinen, og TTS er blevet tilføjet som en meget sjælden bivirkning i produktinformationen om Vaxzevria.

Lægemiddelstyrelsen overvåger vaccineres sikkerhed i tæt samarbejde med Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) og lægemiddelmmyndighederne i de andre EU/EØS-lande.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde