



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Epidemiudvalget 2022-23 (2. samling)
EPI Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 7
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.: 2529494

Folketingets Epidemiudvalg (EPI) har den 11. januar 2023 stillet følgende spørgsmål nr. 7 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 7:

"Kan ministeren oplyse, om der er forskel på antallet af indberetninger af vaccinebivirkninger for covid-19 mellem de første vacciner og de efterfølgende vacciner, samt hvis der er en forskel, vil ministeren så oplyse, hvad denne forskel skyldes?"

Svar:

Indenrigs- og Sundhedsministeriet lægger til grund for besvarelsen, at der med "de første vacciner" og "de efterfølgende vacciner" menes henholdsvis de oprindelige mRNA-vacciner samt de efterfølgende variantopdaterede mRNA-vacciner, som, fra efteråret 2022, bliver brugt til booster vaccination.

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at styrelsen har modtaget færre indberetninger om formodede bivirkninger efter COVID-19 vaccination med variantopdaterede mRNA-vacciner. Det kan bl.a. skyldes, at en mindre andel af befolkningen er blevet vaccineret med de variantopdaterede vacciner samt evt. et mindre fokus på bivirkningsindberetninger blandt befolkningen sammenlignet med den første vaccinationsrunde.

De kendte bivirkninger og frekvenser fremgår af vaccinerne produktinformation (produktresumé og indlægssedlen). De variantopdaterede mRNA-vacciner har den samme bivirkningsprofil, som de oprindelige mRNA-vacciner.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde