



## INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

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

Dato: 08-02-2024  
Enhed: Lægemedler  
Sagsbeh: eah  
Sagsnr.:2023 - 7618  
Dok. nr.: 82693

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 171 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 18. december 2023. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra ikkemedlem af udvalget (MFU) Katrine Daugaard (LA).

Spørgsmål nr. 171:

”Vil ministeren redegøre for, om Lægemiddelstyrelsen har behandlet alle de indberetninger om mulige bivirkninger af covidvacciner, som de har modtaget fra 2021 og frem?”

Svar:

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at styrelsen i perioden fra 1. januar 2021 til og med 31. december 2023 har modtaget i alt 71.850 indberetninger om formodede bivirkninger ved Covid-19-vacciner, der er anvendt i Danmark. Det skal hertil tilføjes, at Lægemiddelstyrelsen også modtog 52 bivirkningsindberetninger om Comirnaty (Pfizer/BioNTech) efter de første vaccinationer i slutningen af december 2020.

Lægemiddelstyrelsen har pr. 31. december 2023 behandlet i alt 68.034 indberetninger. Der er således 3.868 indberetninger, som enten ikke er behandlet eller ikke er færdigbehandlet. Dette kan omfatte indberetninger, der er under behandling, eller tidligere registrerede indberetninger, hvor der er indsendt yderligere oplysninger, som skal registreres på sagen.

Lægemiddelstyrelsen oplyser derudover, at styrelsen i begyndelsen af vaccinationsprogrammet i 2021 modtog et højt antal indberetninger om formodede bivirkninger. Lægemiddelstyrelsen modtager fortsat (færre) nye indberetninger om formodede bivirkninger ved Covid-19-vacciner. Indberetningerne håndteres ud fra en risikobaseret tilgang, og Lægemiddelstyrelsen vurderer således løbende, hvilke indberetninger som skal behandles først.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde