

# Udvikling og indkøb af COVID-vacciner i EU

Der foregår et tæt internationalt samarbejde om udvikling og indkøb af vacciner mod COVID-19. Danmark har via EU sikret sig adgang til vacciner til op til 15 mio. borgere.

Der er opnået så gode fremskridt i udviklingen af vacciner, at EU-landene forbereder sig på at kunne vaccinere deres befolkninger mod COVID-19. Det er muligt, at de første vacciner vil være tilgængelige inden årets udgang eller i starten af det nye år.

## Fakta om godkendelse af COVID-19 vacciner (internationalt)

- De første godkendelser af vacciner i EU forventes at foreligge inden udgangen af december. Tidspunktet er endnu ukendt.
- Når der foreligger en europæisk godkendelse, og Danmark har modtaget vacciner, kan vaccination af udvalgte målgrupper udrulles i Danmark.
- EU-Kommissionen har på vegne af medlemslandene, herunder Danmark, indgået kontrakt med Pfizer og Biontech (300 mio. doser), AstraZeneca (400 mio. doser), Sanofi-GSK (300 mio. doser), Janssen Pharmaceutica (400 mio. doser), CureVac (405 mio. doser) og senest Moderna (160 mio. doser).

Fælles for EU-landenes vaccineplaner er, at man sigter på en høj dækningsgrad. Vaccinationerne vil være frivillige og i de fleste lande gratis. I lighed med Danmark prioriteres indledningsvist personer i øget risiko og sundheds- og omsorgspersonale. Når der er tilstrækkelige mængder tilgængelige, kan alle dele af befolkningen tilbydes vaccination inden for godkendelsesgrundlaget.

Sikkerhed og transparens vægtes højt. Der er bl.a. etableret en fælles europæisk monitoreringsmekanisme for at udveksle oplysninger om mulige bivirkninger.

Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) foretager pt. løbende reviews af de tre vacciner (AstraZeneca, Pfizer Biontech og Moderna), hvor udviklingen er længst fremme, med henblik på en fremskyndet europæisk godkendelse på basis af de sædvanlige standarder.