|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | |
|  |  | |
|  | |  |
|  | Dnr S2016/03422/FS | |
|  |  | |

|  |
| --- |
| **Socialdepartementet** |
| Folkhälso-, sjukvårds- och idrottsministern |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |

Till riksdagen

Svar på fråga 2015/16:1206 av Cecilia Widegren (M) Avtal om vaccin

Cecilia Widegren har frågat mig vilka initiativ som jag avser att ta omedelbart för att säkerställa att vid behov en ny pandemivaccinering inte även denna leder till följdverkningar såsom narkolepsi.

Jag vill inleda mitt svar med att säga att detta område som gäller beredskap inför allvarlig hot är ett av de svåraste ansvarsområden att bedöma och hantera. De beslut som regeringen och ansvariga myndigheter har att fatta för att garantera säkerheten för medborgare kräver ett noga övervägande för att väga nytta och risker. Det är dock tyvärr inte möjligt att i förväg veta alla fakta som man skulle vilja ha när man står inför en allvarlig händelse. Trots det kan inte alternativet vara att undvika de svåra besluten.

Precis som Cecilia Widegren vet är vaccin det mest effektiva sättet att minska smittspridningen vid en pandemisk influensa. Om influensan blir allvarlig kan vaccinet göra stor nytta för människor, rädda många liv och lindra influensans konsekvenser på viktiga samhällsfunktioner.

För att ha en beredskap att kunna möta hotet om allvarlig influensapandemi gav regeringen därför i uppdrag till Socialstyrelsen att säkerställa tillgång till vaccinbehandling för hela befolkningen vid en pandemi.

Folkhälsomyndigheten som tog över ansvaret för uppdraget från Socialstyrelsen efter halvårskiftet 2015 har nu slutit ett avtal med två vaccinleverantörer som ger möjligheten att avropa två olika vaccin vid en influensapandemi.

Vaccinerna är så kallade prototypvaccin. De utgör basen vid framställning av pandemivaccin. När en pandemi uppstår kompletteras prototypvaccinet med det virus som orsakar pandemin och utvecklas sedan till de pandemivaccin som kan användas. Prototypvaccinen har genomgått den säkerhetskontroll som krävs för att godkännas av den Europeiska läkemedelsmyndigheten, EMA. Därigenom är alla de krav på säkerhet och effektivitet som EMA ställer uppfyllda.

Folkhälsomyndigheten har i genomförandet av uppdraget samrått med läkemedelsverket som är den ansvariga myndigheten för kontroll av läkemedelssäkerhet och för godkännande av läkemedel.

Hur vaccinerna ska användas är den ansvariga expertmyndighetens uppgift att avgöra. Om en pandemi uppstår ska myndigheten göra en analys av hur de två vaccinerna kan användas så att de gör störst nytta och ger lägst möjliga risk för de grupper som behöver skyddas. Folkhälsomyndigheten lyfter särskilt att de kommer att ta hänsyn till det som hände 2009 när de erbjuder vaccin till barn vid en kommande pandemi.

Att avgöra vilka insatser som bör göras och när de ska ske vilar på ansvariga myndigheter. Vi kan idag inte veta hur den nästa influensapandemi kommer att se ut vad gäller allvarlighet eller smittsamhet. Det är därför viktigt att den kunskap som vi har idag utifrån tidigare pandemier verkligen omsätts i den nuvarande beredskapen inför denna sjukdom.

Jag avser att noga följa denna fråga.

Stockholm den 25 maj 2016

Gabriel Wikström