

Sundhedsministeriet
Holbergsgade 6
1057 København K

E-mail: crv@sum.dk og sum@sum.dk

Høringssvar vedr. bekendtgørelse om gratis vaccination mod COVID-19 – etablering af en tilvalgsordning

Danske Patienter takker for muligheden for at kommentere på det fremsendte udkast til ændret bekendtgørelse om gratis vaccination mod COVID-19. Vi har fået materialet mandag den 10. maj, høringsfristen er den 16. maj, og mellem de to datoer ligger en helligdag. Det giver os reelt to dage til at skrive høringssvaret, hvilket selvfølgelig ikke er nok tid til at indsamle og koordinere gennemarbejdede kommentarer fra vores 23 medlemsforeninger. Nedenstående kommentarer er derfor vores umiddelbare bemærkninger til forslaget om etablering af en tilvalgsordning i vaccinationsprogrammet mod COVID-19.

Vi finder det bekymrende, at man med tilvalgsordningen fraviger det grundlæggende princip om, at det er sundhedsmyndighederne, der beslutter, hvornår en vaccine er sikker nok til at indgå i vaccinationsprogrammet. Den slags bør ikke besluttes i politisk regi og udlægges til en dialog mellem læge og patient, som det er tilfældet her. Det er især kritisk, fordi der ikke findes et klart grundlag for at opveje fordele og risici ved at modtage vaccinen. Det gør det svært for lægen at vurdere, om en patient bør have vaccinen eller ej, og det lægger et pres på den enkelte patient for at tage stilling til en vaccine, som de ikke kender den fulde effekt af.

Mange mennesker kan af forskellige årsager føle sig presset til at tage imod vaccinen. Det gælder ikke mindst for dem, der var i den oprindelige vaccineplans gruppe 10. Disse personer, som er i øget risiko for et alvorligt forløb ved smitte med COVID-19, har af flere omgange set deres tid i vaccinekøen blive forlænget med op til flere måneder. Flere yngre patienter kan med den seneste vaccineplan først forvente at være færdigvaccineret i september, og man kan som patient i øget risiko frygte, at en tredje bølge med coronavirus når at ramme inden da. Det kan tilskynde et uovervejende "ja" til en tilvalgsvaccine.

Vi er endvidere bekymrede for, at der alt andet lige vil være flere patienter – unge med kroniske og alvorlige sygdomme – der vil blive indstillet til vaccine med Astra Zeneca og Johnson & Johnson, når man sammenligner med restbefolkningen. De har større risiko for et alvorligt forløb med COVID-19, og fordelene ved en tilvalgsvaccine – for dem og for samfundet – vil dermed være større end for resten af befolkningen. Det må i hvert fald være tilfældet, hvis de visiterende læger anvender samme kriterier, som Sundhedsstyrelsen har anvendt i deres vurdering af vaccinsens fordele og risici. Det medfører, at flere i denne gruppe udsættes for risikoen for de alvorlige bivirkninger, som de to vacciner medfører. Det er en kritisk og ulighedsskabende konsekvens af tilvalgsordningen.

Dato:
12. maj 2021

Danske Patienter
Kompagnistræde 22, 1. sal
1208 København K

Tlf.: 33 41 47 60

www.danskepatienter.dk

E-mail:
jk@danskepatienter.dk

Cvr-nr: 31812976

Side 1/2

Endelig kan vi være bekymrede for, at befolkningens tillid til vaccinationerne daler, når de første tilfælde af blodpropper blandt unge, der har sagt ja til en tilvalgsvaccine, forekommer. Af hensyn til den generelle sundhedstilstand og især for mennesker med kroniske og alvorlige sygdomme er det vigtigt, at der er bred opbakning til det generelle vaccineprogram, og der er risiko for, at opbakningen kompromitteres med denne ordning.

Side 2/2

Af disse årsager bakker Danske Patienter som udgangspunkt ikke op om den foreslåede tilvalgsordning.

Med venlig hilsen



Morten Freil
Direktør