

Svar på skriftligt spørgsmål om att säkra tillräckliga resurser för vaccinforskning och läkemedelsprövning samt om att trygga tillgången till fungerande vaccin och läkemedel när de tas fram

Till riksdagens talman

I det syfte som anges i 27 § i riksdagens arbetsordning har Ni, Ärade talman, till den minister som saken gäller översänt följande skriftliga spørgsmål SS 396/2020 rd undertecknat av riksdagsledamot Anna-Kaisa Ikonen/saml m.fl.:

På vilka sätt säkerställer regeringen tillräckliga och långsiktiga resurser för vaccin- och läkemedelsutveckling och

på vilka sätt säkerställs omedelbart efter att ett vaccin/vacciner och eventuell effektiv läkemedelsbehandling har tagits fram att tillgången till dem är tillräckligt omfattande i Finland?

Som svar på detta spørgsmål anför jag följande:

Stärkandet av inhemsk forskning som siktar mot ett nytt coronavirusvaccins trygghet, immunitetsskydd och effekt anses nödvändigt oberoende av om man lyckas utveckla ett vaccin i Finland eller internationellt. En stark nationell kompetens gällande utveckling av vacciner och läkemedel underlättar den nationella bedömningen av senare tillgängliga vacciner som kräver försäljningstillstånd och sålunda också tillgången till vacciner för bruk i Finland. Stödet för den nationella vaccinforskningen samt läkemedelsutvecklingen och företagsverksamheten som eventuellt uppstår kring den är en faktor som påverkar tillgängligheten.

Avsikten är att det nationella centret för läkemedelsutveckling, som bereds för närvarande, för sin del ska främja en konkurrenskraftig läkemedelsutveckling och stärka verksamhetsförutsättningarna och kompetensen i branschen. Målet är att det nationella centret för läkemedelsutveckling ska inleda sin verksamhet 2021. För närvarande utreds i syfte att stärka den nationella vaccinforskningen en eventuell sammanslagning av de kliniska vaccinforskningsverksamheterna vid Institutet för Hälsa och Välfärd (THL) och Tammerfors universitet till en ny aktör. Om projektet genomförs blir det möjligt att gå vidare i riktning mot inrättande av ett nationellt vaccinforskningscenter. Även Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet (Fimea) följer aktivt upp klinisk evidens som uppstår i olika delar av världen och styr därmed för sin del funktionerna ändamålsenligt. Finansieringsorganisationer, såsom Finlands Akademi och olika stiftelser, har öppnat särskilda finansieringsansökningar för forskningsprojekt kring coronaviruset.

Svar på skriftligt spørgsmål SSS 396/2020 rd

I den första och andra tilläggsbudgeten för 2020 riktas finansiering till global undersökning, utveckling och utdelning av coronavacciner, -läkemedel och diagnostik. Dessutom har finansiering riktats till THL för ett brett forskningskonsortium för forskning kring den epidemi som orsakas av coronaviruset, i synnerhet för utveckling av snabbdiagnostik och forskning kring hur immunitet uppstår samt skapande av ett nationellt uppföljningssystem för detta. I den tredje tilläggsbudgeten beaktas tilläggsfinansieringen från Finlands Akademi som ska riktas till nationell forskning om coronaviruset och läkemedelsutveckling samt forskning om verkan, säkerhet och effekt hos nya vacciner och läkemedel. Beredskap inför upphandling av coronavaccin ska beaktas i samband med beredningen av budgeten för 2021.

Vaccin- och läkemedelsutvecklingen är global verksamhet. Världshälsoorganisationen koordinerar vaccin- och läkemedelsutvecklingen för coronaviruset på internationell nivå. Den nationella expertgruppen för vaccinationsfrågor som utsetts av THL följer noggrant den internationella vaccinforskningen och -utvecklingen och ger experthjälp åt social- och hälsovårdsministeriet vid eventuella upphandlingar av vaccin. Tills vidare finns det ingen godkänd läkemedelsbehandling för den nya covid-19-sjukdom som orsakas av coronaviruset. Fimea följer forskningen och utvecklingen kring vacciner och läkemedel som utvecklas mot covid-19-sjukdomen samt ger vid behov råd om forsknings- och tillståndsförfarandet. Europeiska läkemedelsverket (EMA) har som mål att främja ett så snabbt och smidigt beviljande av försäljningstillstånd för ett covid-19-vaccin och -läkemedel som möjligt medan det samtidigt beaktar de aspekter gällande verkan och säkerhet som förutsätts. I Finland pågår för närvarande två undersökningar där man har utvecklat vaccinmodeller. Finland har också möjligheten att delta i EU:s gemensamma upphandling för läkemedel och ett eventuellt vaccin, vars syfte är att säkerställa tillgången till läkemedel och vaccin och ett rimligt pris i hela unionsområdet.

Vid upphandling av vacciner och sjukhusläkemedel som omfattas av det nationella vaccinationsprogrammet följs lagen om offentlig upphandling och koncession (1397/2016). Vaccinerna i vaccinationsprogrammet ska vara effektiva, trygga och kostnadseffektiva på befolkningsnivå. SHM:s kanslichef beslutar med stöd av arbetsgruppen för upphandling av vaccin om villkoren för upphandling av vacciner och senare om upphandling utifrån anbud som tagits emot.

Logistikcentren för specialupptagningsområden för sjukvård på specialiserad nivå svarar centraliserat för upphandlingen av läkemedel för sjukhus. SHM bedömer och utvecklar i samarbete med försörjningsberedskapsorganisationen den obligatoriska upplagringen och säkerhetsupplagringen av de viktigaste läkemedlen samt förvaring för störningssituationer, smittsamma sjukdomar och undantagsförhållanden. Lagen om obligatorisk lagring av läkemedel (979/2008) tillämpas på läkemedelsfabriker, importörer av läkemedelspreparat, verksamhetsenheter inom hälso- och sjukvården och Institutet för hälsa och välfärd.

Helsingfors 28.5.2020

Social- och hälsovårdsminister Aino-Kaisa Pekonen