



REÇU
Par Alff Christian, 17:41, 26/01/2021

Monsieur le Ministre
aux Relations avec le Parlement
Service central de législation
5, rue Plaetis
L-2338 Luxembourg

Luxembourg, le 26 janvier 2021

Réf. : 836x3ec26

Concerne: Question parlementaire urgente n° 3490 du 21 janvier 2021 de Monsieur le Député Jeff Engelen

Monsieur le Ministre,

J'ai l'honneur de vous faire parvenir en annexe la réponse de la soussignée à la question parlementaire urgente n° 3490 du 21 janvier 2021 de Monsieur le Député Jeff Engelen concernant le « vaccin contre la Covid-19 ».

Veuillez agréer, Monsieur le Ministre, l'assurance de ma considération très distinguée.

Pour la Ministre de la Santé,

Laurent Jomé
Premier Conseiller de Gouvernement





Réponse de Madame la Ministre de la Santé à la question parlementaire urgente n° 3490 du 21 janvier 2021 de Monsieur le Député Jeff Engelen concernant le « vaccin contre la Covid-19 ».

Den rezenten “Blog” vum Professor Peter Doshi am „British Medical Journal“ huet eng Rei Froen opgeworf iwwert d’ Donnéeën vun der gréisster Étude op därer Basis d’ Autorisatioun vum Impfstoff Comirnaty gemaach gouf.

All Informatiounen iwwert d’ Qualitéit, d’ Efficaciteit and d’ Sécuritéit vun dësem Impfstoff sinn am kompletten Rapport um Site vun der Europäescher Medikamenten Agence ëffentlech disponibel (EMA) : https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/comirnaty-epar-public-assessment-report_en.pdf

Op sengem Blog fuerdert den Peter Doshi dass all détailléiert Informatiounen iwwert d’ klinesch Studien public gemaach ginn. Am Prinzip ass et effektiv esou dass d’ Donnéeën vun den Studien déi vun dem Produzent gemaach goufen fir d’ “autorisation de mise sur le marché” ze kréien op dem Site vun der Agence publizéiert ginn, dat beinhaltet och d’ Studienprotokoler vun den Étuden (<https://clinicaldata.ema.europa.eu/web/cdp/home>). Déi komplett Donnéeën iwwert den Comirnaty wäerten am Laaf vum Februar op dësem Site disponibel sinn.

D’EMA mécht aktuell alles fir esou schnell wéi méiglech d’ Evaluatiounen ze maachen fir d’ Impfstoffer z’ autoriséieren an zugläich d’ Sécherheet vun dësen Produkter ze garantéieren, an dat mat der gréisst méiglecher Transparenz iwwert d’ reglementaresch Aktivitéiten.