



23.9.2021

# **ÁLLÁSFOGLALÁSI INDÍTVÁNY**

az eljárási szabályzat 143. cikke alapján

a Covid19 elleni oltóanyagok áldozatainak nyújtott kártérítést biztosító európai alap létrehozásáról

- Comirnaty (Pfizer, BioNTech)
- COVID-19 Janssen oltóanyag
- Spikevax (Moderna oltóanyag)
- Vaxzevria (AstraZeneca oltóanyag)

**Virginie Joron**

**Az Európai Parlament állásfoglalására irányuló indítvány a Covid19 elleni oltóanyagok áldozatainak nyújtott kártérítést biztosító európai alap létrehozásáról**

*Az Európai Parlament,*

- tekintettel eljárási szabályzata 143. cikkére,
- A. mivel az Európai Gyógyszerügynökség jegyzéke már mintegy egymillió, a Covid19-oltóanyagok beadását követően fellépő, nem kívánatos mellékhatást sorol fel, amelyből
  - 435 779 a Pfizer BioNTech védőoltás esetében,
  - 373 285 az AstraZeneca védőoltás esetében,
  - 117 243 a Moderna védőoltás esetében,
  - 27 694 a Janssen védőoltás esetében következett be<sup>1</sup>;
- B. mivel ezek a nem kívánatos mellékhatások néha súlyosak; mivel körülbelül 75 000 ember szenvedhetett el súlyos idegrendszeri hatásokat a Pfizer védőoltás után;
- C. mivel az Európai Gyógyszerügynökség állítása szerint a Covid19 elleni védőoltások az EU-ban mintegy 5000 ember számára halálos kimenetelűek voltak:
  - amelyből 4 198 a Pfizer<sup>2</sup>,
  - 1 053 az AstraZeneca,
  - 392 a Moderna,
  - 138 a Janssen védőoltás esetében következett be;
- D. mivel az Európai Bizottság tárgyalásokat folytatott a beszerzési szerződésekről, és nem kérte a gyógyszerészeti laboratóriumok felelősségvállalását; mivel az európai parlamenti képviselők a tárgyalások során nem értek hozzá a szerződésekhez;
  1. kéri a Bizottságot, hogy hozzon létre egy európai alapot, amelyből a Covid19 elleni oltóanyagok áldozatainak kártérítést lehet nyújtani;
  2. utasítja elnökét, hogy továbbítsa ezt az állásfoglalást a Bizottságnak és a tagállamoknak.

---

<sup>1</sup> 2021. szeptember 18-i adatok <https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research-development/pharmacovigilance/eudravigilance>; [https://www.adrreports.eu/fr/search\\_subst.html#](https://www.adrreports.eu/fr/search_subst.html#)

<sup>2</sup> 2021. július 29-i adatok [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021_en.pdf)  
[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021_en.pdf)

---

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021_en.pdf)  
[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021_en.pdf)