



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M sum@sum.dk  
W sum.dk

## Folketingets Udenrigsudvalg

Dato: 12-02-2021  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPKLN  
Sagsnr.: 2101775  
Dok. nr.: 1587273

Folketingets Udenrigsudvalg har den 15. januar 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 121 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som besvares af sundhedsministeren. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Christian Juhl (EL) og Rasmus Nordqvist (SF).

Spørgsmål nr. 121:

”Som opfølgning på samråd den 14. januar 2021 vil ministeren med bidrag fra Udenrigsministeriet fremsende en status for arbejdet med Covid-19 i EU’s ekspertgruppe for TRIPS-aftalen, herunder i forhold til drøftelser vedr. patenter for vacciner?”

Svar:

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Erhvervsministeriet omkring arbejdet i EU’s ekspertgruppe for TRIPS-aftalen, som jeg kan henholde mig til. Erhvervsministeriet oplyser følgende:

*”EU’s ekspertgruppe for TRIPS-aftalen har flere gange drøftet et forslag fremsat af Sydafrika og Indien den 2. oktober 2020, der foreslår at tilsidesætte bl.a. TRIPS-aftalens patentregler med argumenter om, at det vil styrke bekæmpelsen af Covid-19 pandemien. Dette forslag, om en TRIPS ”Waiver” eller undtagelse, vil betyde, at patentregler under TRIPS-aftalen effektivt sættes ud af kraft, så medlemslandenes forpligtelse til at implementere og håndhæve dele af TRIPS-aftalen sættes ud af kraft. Det seneste møde i ekspertgruppen, hvor forslaget blev drøftet, blev afholdt 1. februar 2021.*

*Fra EU’s side vurderes forslaget fremsat af Sydafrika og Indien om at tilsidesætte patentreglerne som kontraproduktivt i forhold til at målsætningen om at øge forsyningerne af Covid-19 relaterede produkter. Mange af de hindringer vi står over for på nuværende tidspunkt, skyldes ikke barrierer i TRIPS patentreglerne men er derimod hindringer, der relaterer sig til produktion, forsyningskæder, opbevaring og andre finansielle aspekter. Ydermere vil en tilsidesættelse af TRIPS patentregler underminere de offentlig-private samarbejder, som har været en afgørende faktor for, at vaccineudviklingen er sket i et hidtil uset tempo.*

*Der er ikke nogen indikationer på, at hverken EU-Kommissionen eller EU’s medlemsstater kommer til at støtte en suspendering af TRIPS patentregler, som foreslået af Sydafrika og Indien. EU’s tilgang til forslaget fra Indien og Sydafrika blev bekræftet på det seneste møde i EU’s ekspertgruppe, der blev afholdt 1. februar 2021.*

*Det bemærkes, at der derimod er opbakning i EU til, at de internationale beskyttelsessystemer for intellektuelle ejendomsrettigheder, sammen med en række andre elementer, bør ses som en del af løsningen i anstrengelserne på at få udviklet, godkendt*

*og distribueret flere vacciner og behandlingsmuligheder. Regeringen og EU's medlemsstater har gennem hele folkesundhedskrisen støttet EU-Kommissionens holdning om, at et velfungerende system til beskyttelse af intellektuelle ejendomsrettigheder er afgørende for at sikre et incitament til forskning, udvikling samt samarbejde og vidensdeling i medicinalindustrien. Dette har medvirket til, at vi det seneste år har set en ekstraordinær indsats fra medicinalindustrien til udviklingen af behandlinger og vacciner mod Covid-19.*

*Det er vigtigt understrege, at der ved udfærdigelsen af TRIPS-aftalen blev taget højde for, at der kunne opstå globale krisesituationer (bl.a. pandemier). Derfor blev der indført en fleksibilitetsmekanisme i TRIPS-aftalen, der muliggør, at der under visse betingelser kan meddeles tvangslicenser (compulsory license) under en folkesundhedskrise. En producent, der har fået meddelt en tvangslicens, kan producere det pågældende produkt uden at have opnået et samtykke fra rettighedshaver, men producenten skal stadig betale et fastsat vederlag til rettighedshaver.*

*I lighed med andre EU medlemsstater mener regeringen, at TRIPS-aftalen allerede indeholder tilstrækkelige mekanismer til at imødegå globale sundhedskriser, herunder, at WTO-landene under visse betingelser kan producere vacciner på baggrund af tvangslicenser, og at tredjelande kan producere til de lande, der ikke selv besidder den nødvendige produktionskapacitet. Inden for EU er der med forordning nr. 816/2006 indført en fælles procedure i EU for udstedelse af tvangslicens med henblik på eksport til lande med folkesundhedsproblemer. "*

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Kristine Lilholt Nilsson