



Országgyűlési képviselő

Iromány száma: **K/15862.**

Benyújtás dátuma: **2021-04-13 12:10**

Parlex azonosító: **12RJ60JH0001**

Címzett: **Kövér László, az Országgyűlés elnöke**

Benyújtó: **Szabó Tímea (Párbeszéd)**

Tisztelt Elnök Úr!

Az Alaptörvény 7. cikk (1)-(2) bekezdése, valamint az Országgyűlésről szóló 2012. évi XXXVI. törvény 42. § (8) bekezdése alapján írásbeli választ igénylő kérdést kívánok benyújtani

Az írásbeli választ igénylő kérdés címzettje: **Dr. Pintér Sándor, belügyminiszter**

Az írásbeli választ igénylő kérdés címe: "**Vizsgálja-e a kormány a Sinopharm vakcina hatásossága kapcsán felmerült problémákat és következményeit?**"

Tisztelt Miniszter Úr!

Híradásokból tudjuk, hogy a kínai Sinopharm-vakcina gyártója vizsgálja annak a lehetőségét, hogy szükség van-e harmadik emlékeztető oltásra a hatásosabb védettség érdekében. Emellett azt is tudjuk, hogy több más országban már bevezették azt a gyakorlatot, hogy a Sinopharm típusú vakcinából három dózist adnak be a megfelelő védettségi szint eléréséhez. Állampolgári beszámolókból pedig információnk van arról is, hogy a Sinopharm-vakcina beadása után eltelt megfelelő mennyiségű idő után saját költségre elvégzett antitest-tesztek csak minimális mennyiségű ellenanyag-termelődést mutattak ki. Az OGYÉI honlapján lévő alkalmazási előírás alapján pedig már korábban is vizsgálták klinikai tesztek során a három injekció beadását, és az minden vizsgált kategóriában jobb számokat mutatott az ellenanyag-termeléssel kapcsolatban. Ezért kérem Miniszter Urat, hogy válaszoljon a következő kérdésekre!

Vizsgálja-e a kormány, hogy a Sinopharm-vakcina beadása utáni 14–21 nap elteltével termelődött-e megfelelő mennyiségű ellenanyag az oltottak szervezetében?

Készít-e a kormány vagy bármely hatóság összehasonlító vizsgálatokat a Magyarországon használt oltóanyagok hatékonyságával kapcsolatban?

Kapcsolatban áll-e a kormány a Sinopharm-vakcina gyártójával annak érdekében, hogy a vakcinával kapcsolatban felmerült problémákra választ kaphasson?

Az OGYÉI honlapján korábban közzétett alkalmazási előírás alapján már korábban is vizsgálták klinikai tesztek során a három injekció beadását, és az minden vizsgált kategóriában jobb számokat mutatott az ellenanyag-termeléssel kapcsolatban. Ennek fényében tervezik-e alkalmazni a harmadik

injekció beadását akár a Sinopharm-, akár más vakcinából, ahogy azt többek között Dr. Rusvai Miklós virológus, víruskutató, immunológus is javasolja?

Az operatív törzs tájékoztatóján Müller Cecília azt mondta, hogy addig nem változtatnak a Sinopharm-vakcina használatán, ameddig valamilyen egészségügyi hatóságtól ezzel kapcsolatban nem érkezik adat. Melyik egészségügyi hatóság állásfoglalását veszi figyelembe a kormány ebben a kérdésben?

Készen áll-e a kormány arra, hogy a korábban lemondott európai vakcinákból mégis kérjen az Európai Uniótól annak érdekében, hogy ha szükségessé és indokolttá válik a kínai vakcinával oltottak európai vakcinával való felüloltása, az ne ütközzön akadályba?

Tisztelettel várom válaszát!