

بنت هويّ يتسلم تقرير لجنة الخبراء حول اللقاحات

تسلم وزير الصحة وخدمات الرعاية، بنت هويّ، يوم الاثنين 10 مايو تقرير لجنة الخبراء حول استخدام لقاحات ناقلات الفيروس في النرويج. يوصي التقرير بعدم استخدام لقاحات استرازينيكا AstraZeneca وجانسن Janssen في البرنامج النرويجي للتطعيم ضد فيروس كورونا. توصي اللجنة باتاحة اللقاحات خارج البرنامج، لكنها منقسمة فيما يخص المعايير التي يجب أن يعتمد عليها هذا الاستخدام.

- صرّح وزير الصحة هويّ عند استلامه للتقرير قائلاً "قامت اللجنة بعمل جيد ومهم خلال وقت قصير. ستراجع الحكومة الآن التقرير بدقة وستستخدمه كأساس إلى جانب توصية المعهد الوطني للصحة العامة لاتخاذ موقف بشأن استخدام هذه اللقاحات.

قامت لجنة الخبراء التي يرأسها لارس فورلاند، بإجراء تقييم شامل للمخاطر على المستويين الفردي والمجتمعي لاستخدام لقاحات ناقلات الفيروس. تضم اللجنة أعضاء من داخل البلاد وخارجها، وقامت بعدة أمور منها تقييم البيانات الدولية حول الآثار الجانبية والمخاطر.

أهمية الأمر لإعادة الافتتاح

تطعيم السكان هو عامل مهم للتمكن من إعادة افتتاح المجتمع في النرويج.

تم إيقاف استخدام لقاح استرازينيكا AstraZeneca بشكل مؤقت في 11 مارس من هذا العام عندما تم اكتشاف آثار جانبية نادرة ولكنها خطيرة للغاية. أوصى المعهد الوطني للصحة العامة في أبريل باستبعاد هذا اللقاح من برنامج التطعيم بسبب مخاطر الآثار الجانبية النادرة والخطيرة للغاية. جاءت هذه التوصية في ضوء انخفاض مستويات العدوى نسبيًا في النرويج.

أرادت الحكومة إجراء تقييم أوسع يتضمن تجارب البلدان الأخرى مع هذه اللقاحات، وما ينطوي عليه تأجيل التطعيم من أعباء على السكان والمجتمع ككل. لذلك تم تشكيل لجنة خبراء للنظر في عواقب استخدام أو عدم استخدام لقاحات ناقلات الفيروس مثل استرازينيكا AstraZeneca وجانسن Janssen في النرويج.

- وأضاف هويّ "تلقينا في الآونة الأخيرة مجموعة من الأخبار السارة عن اللقاحات. تصلنا مزيد من الشحنات وكميات أكبر من لقاح فايزر-بايونتيك Pfizer-BioNTech، وقد أظهرت الدراسات أن هذا اللقاح يوفر حماية جيدة جدًا بعد ثلاثة أسابيع من الجرعة الأولى. لذا قمنا بتمديد الفاصل الزمني بين جرعتي اللقاح الأولى والثانية بحيث يتم تطعيم المزيد من الأشخاص بشكل أسرع. تجعل هذه العوامل مجتمعة تأثير استبعاد استخدام لقاحات ناقلات الفيروس أقل سلبية".

توصيات لجنة الخبراء

قامت لجنة الخبراء بإجراء تقييمات أخلاقية وقانونية وتحليلات اجتماعية اقتصادية وتقييمات للعواقب الصحية والاجتماعية. تؤكد اللجنة على أن لقاحات ناقلات الفيروس تعتبر لقاحات فعالة ضد كوفيد-19 بشكل عام. إن التوصية بعدم إدراجها في برنامج التطعيم تستند إلى حالة العدوى في النرويج.

- يشير التقرير إلى أن تغير ضغط العدوى، والسلالات الفيروسية الجديدة، والمشكلات غير المتوقعة في توصيل اللقاحات وأي معلومات جديدة حول الآثار الجانبية يمكن أن تؤدي إلى استنتاجات أخرى.

تعتقد اللجنة أنه ليس من الممكن حتى الآن تحديد الأشخاص المعرضين لخطر متزايد للإصابة بآثار جانبية خطيرة مثل جلطات الدم وانخفاض الصفائح الدموية، سواء قبل التطعيم أو بعده. لذلك لا يمكن للجنة تحديد المتلقين المحتملين للقاحات ناقلات الفيروس بناءً على العمر أو الجنس. كما لا يوجد في الوقت الحالي أي علاج فعال للآثار الجانبية الخطيرة.

الاستخدام اختياري

هناك انقسام داخل اللجنة - حول المعايير التي يجب اعتمادها كأساس للاستخدام الاختياري للقاحات خارج برنامج التطعيم. ترى الغالبية أن حالة العدوى الحالية في النرويج تشير إلى أنه لن يكون من المبرر إلا بشكل استثنائي تقديم لقاحات ناقلات الفيروس للاستخدام الاختياري.

يرى عدد قليل من أعضاء اللجنة أنه يمكن تقديم لقاحات استرازينيكا AstraZeneca وجانسن Janssen بوصفة طبية لمن يريدونها. ويعتمدون في ذلك على أن الفرد نفسه هو الأقدر على تقييم المخاطر والوضع الشخصي والحاجة للحصول على التطعيم بعدة أسابيع قبل الوقت المحدد.

اقرأ المهمة التي تم تكليف اللجنة بها واطلع على من شارك فيها.

[لجنة الخبراء بشأن لقاحات ناقلات الفيروس - regjeringen.no](http://regjeringen.no)