



Mitglied des Deutschen Bundestages
Frau Kathrin Vogler
11011 Berlin

Annette Widmann-Mauz

Parlamentarische Staatssekretärin
Mitglied des Deutschen Bundestages

HAUSANSCHRIFT Friedrichstraße 108, 10117 Berlin
POSTANSCHRIFT 11055 Berlin

TEL +49 (0)30 18441-1020

FAX +49 (0)30 18441-1750

E-MAIL annette.widmann-mauz@bmg.bund.de

Berlin, 5. Februar 2010

Schriftliche Frage im Januar 2010

Arbeitsnummer 1/373

Sehr geehrte Frau Kollegin,

Ihre o. a. Frage beantworte ich wie folgt:

Frage Nr. 1/373:

Welche Gründe haben nach Kenntnis der Bundesregierung zu der Veränderung der WHO-Pandemie-Richtlinien im Mai 2009 geführt, und wären der Nationale Pandemieplan und die Verträge mit den Impfstoffherstellern GlaxoSmithKline® bzw. Baxter® auch in Kraft getreten, wenn die WHO die Pandemie-Richtlinien nicht geändert hätte?

Antwort:

Die WHO-Richtlinie zur pandemischen Influenza wurde 1999 entwickelt und in 2005 sowie in 2009 aktualisiert. Die Definition der Pandemie wurde dabei nicht geändert. Die Aktualisierung der WHO-Richtlinie aus dem Jahr 2005 erfolgte aufgrund eines Wissenszuwachses durch praktische Erfahrungen mit der aviären Influenza, eines besseren Verständnisses über historische Pandemien, Ausbreitung von Krankheiten und Kontrollmaßnahmen, sowie von Anpassungserfordernissen infolge der in 2005 verabschiedeten Internationalen Gesundheitsvorschriften. Der Überarbeitungsprozess begann im November 2007 und endete mit der Veröffentlichung der aktualisierten Richtlinie im April 2009, zeitgleich zum beginnenden Pandemiegeschehen der Neuen Influenza A/H1N1.

Deutschland war einer von mehreren europäischen Staaten, die im Pandemiefall mit Impfstoff von der Firma GlaxoSmithKline (GSK) vom Produktionsstandort in Dresden beliefert werden sollten. Bei Ausrufung der WHO-Warnphase 6 sahen sowohl der Vertrag der Länder mit GSK, die Verträge der anderen Staaten mit Bestellungen bei GSK, wie auch der Vertrag des Bundesministeriums der Verteidigung mit der Firma Baxter einen automatischen Produktionsstart vor.

Die Entscheidung der WHO führte somit zum Start der Produktion für Deutschland, auf Grundlage der zu diesem Zeitpunkt aktuellen WHO-Richtlinie zur pandemischen Influenza.

Die Ausrufung der Phase 6 durch die WHO erfolgte sowohl in der alten wie auch in der neuen WHO-Richtlinie aufgrund der geographischen Ausdehnung des neuen Influenzavirus.

Mit freundlichen Grüßen

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Annika W. Gatz'.