

- **R5)** Alle sektorens afdelinger skal være akkrediteret efter EN45001 ved udgangen af 1999 og alle analyser med et prøvetal på over 1.000 stk. per år skal være akkrediterede inden år 2000.
- **R6)** Sektoren gennemfører inden udgangen af 2001 en produktintroduktion af fire egenudviklede og egenproducerede diagnostiske kits, hvor urinkit og DNA-kit (MecA-kit) forventes at blive de første.

4.3.3. Sektor for Vaccine

Sektoren producerer vacciner til det danske børnevaccinationsprogram samt en række øvrige vacciner, primært med henblik på eksport. I kontraktperioden vil sektoren søge at fastholde positionen på det danske marked og fokusere på udbygning af markederne og produktsortimentet. Eksporten forventes at stige i takt med, at der opnås registreringer i flere lande og salg og marketing intensiveres, især gennem udbygning af distributør- og forhandlernettet. Især forventes introduktion af de nye flervalente børnevacciner, DTaP og DTaP-IPV, i en række europæiske lande og i USA, hvor stigningen i omsætningen dels stammer fra SSI's salg i egne territorier, dels fra royaltyindtægter og salg af bulkvacciner til Institutets amerikanske samarbejdspartner AMVAX.

Sektorens forventede omsætning fremgår af nedenstående tabel.

Tabel 13

Sektor for Vaccine	1998F	1999B	2000B	2001B	2002B
Mio. kr.					
Salg af varer og tjenester	226,1	226,7	255,0	285,0	315,0
Nettotalstilskud	0,3	0,4	0,4	0,4	0,4
Fonde	0,1	0,0	0,0	0,0	0,0
Omsætning	226,5	227,1	255,4	285,4	315,4

4.3.3.1. Resultatkrav

Der fastsættes følgende resultatkrav og målsætninger for sektoren i kontraktperioden:

- **R7)** Instituttet skal fastholde sin position som dominerende leverandør til børnevaccinationsprogrammet i Danmark.
Instituttet og dets amerikanske samarbejdspartner, AMVAX, har i 1998 opnået FDA-godkendelse af DTaP-vaccinen til det amerikanske marked. En del af sektorens indtjening forudsætter, at AMVAX gennem produktion og indgåede distributionsaftaler formår at vinde signifikante markedsandele i sine eksklusivitetsterritorier for de fælles produkters vedkommende
- **R8)** Instituttet og dets amerikanske samarbejdspartner skal i kontraktperioden opnå FDA-godkendelse af DTaP-IPV-vaccinen med henblik på salg i USA
- **R9)** Instituttet skal som minimum opnå 5 registreringsgodkendelser og markedsføringstilladelser for DTaP eller DTaP-IPV-vacciner i Europa.

4.3.4. Sektor for Immunologi

I henhold til lov om fremskaffelse og anvendelse af humant blod og blodprodukter til lægemidler m.v. forsyner sektoren de danske sygehuskommuner med en række blodprodukter, som er omfattet af den med loven etablerede nationale selvforsyningsordning på blodproduktområdet.

Herudover forventer sektoren i kontraktperioden at indgå lønfraktioneringsaftaler med udenlandske brugere, ligesom der forventes markedsført en række nye nicheprodukter.

Sektorens forventede omsætning fremgår af nedenstående tabel. Det bemærkes, at opgørelsen omfatter både opgaverne i forhold til »den danske blodforretning« og sektorens øvrige aktiviteter, så som lønfraktionering, dyreforretning, nicheprodukter m.v.