



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 14. november 2016
Enhed: Primær Sundhed, Ældrepoli-
tik og Jura
Sagsbeh.: SUMIHO
Sagsnr.: 1609650
Dok. nr.: 208029

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 17. oktober 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 47 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 47:

”Vil ministeren redegøre for, om man via NAT-screening af blod i Danmark også vil kunne screene for zika virus?”

Svar:

Jeg henviser indledningsvis til mit svar af 14. november på spørgsmål nr. 931 (Alm. del). Heraf fremgår det, at NAT-test er en genteknologisk metode, som kan påvise virusgenom direkte i blodet.

Der er udviklet NAT-test for en række virus. Bl.a. kan HIV-virus, Hepatitis B og Hepatitis C virus påvises ved NAT-test. Der kan også testes med NAT-test for West Nile Virus, og der er netop udviklet NAT-test for Zikavirus.

Test for Zikavirus er ifølge Styrelsen for Patientsikkerhed dog ikke CE godkendt endnu.

Styrelsen for Patientsikkerhed oplyser supplerende følgende, som jeg kan henholde mig til:

”I tilfælde af, at der i Danmark blev brug for at indføre NAT-test for Zikavirus – inden der findes CE-godkendte test-kits – ville Styrelsen for Patientsikkerhed anbefale, at man bruger de samme test-kits som aktuelt er blevet tilgængelige i USA og godkendt af FDA under en særlig tilladelse som Investigational New Drug i august 2016.

At indføre en ny analyse – uanset om man har NAT-platforme – vil generere udgifter dels til indkøb af test-kits og dels til validering af procedurer samt etablering og validering af opkoblinger til blodbankens IT-systemer.”

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Irene Holm