



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: 25-03-2020
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPJNY
Sagsnr.: 2003366
Dok. nr.: 1143517

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 20. marts 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 771 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karina Adsbøl (DF).

Spørgsmål nr. 771:

”Vil ministeren med henvisning til Ritzau-nyhed 20/3-20: ”Sundhedsansatte kæmper med at få adgang til coronatest” sikre, at der er klare retningslinjer til sundhedspersonaler, og sikre, at de er bekendt med, hvor de kan blive testet? Hvordan vil ministeren følge op på dette?”

Svar:

Det fremgår af Sundhedsstyrelsens retningslinjer, at medarbejdere i sundhedsvæsenet, ældreplejen og i indsatser for socialt udsatte med lette til moderate symptomer, der varetager kritiske funktioner, kan henvises til vurdering og test for COVID-19, såfremt deres arbejdsgiver finder det hensigtsmæssigt med hurtig raskmelding. Det er arbejdsgiveren, der vurderer, om der er nødvendigt, at personen hurtigst muligt kommer tilbage på arbejde. Sundhedsstyrelsens retningslinjer for håndtering af COVID-19 i sundhedsvæsenet blev senest opdateret d. 19. marts 2020. Heraf fremgår rammerne for test af personale i kritiske funktioner.

Jeg er bekendt med, at retningslinjerne ikke er fuldt implementeret alle steder, og medarbejdere i bl.a. sundheds- og ældresektoren ikke i tilstrækkelig grad bliver tilbudt test for COVID-19. Dette er regionerne opmærksomme på, og de har fuld fokus på at implementere retningslinjerne.

Implementeringen af retningslinjerne er imidlertid udfordret af, at vi aktuelt oplever udfordringer med global mangel på testkapacitet. Der er opjusteret på den maskinelle kapacitet i regionerne. Der er dog flaskehalse i andre led, herunder materialer, testkits mv. Den reelle kapacitet er derfor mindre end den maskinelle kapacitet.

Derfor bliver der arbejdet målrettet på at forøge testkapaciteten i Danmark sammen med både private og offentlige parter. Det gøres ved at samarbejde med en række danske virksomheder om at omlægge produktion til såvel test som værnemidler, indkøb af flere test og værnemidler fra udenlandske producenter, indsamling af bl.a. testkit og værnemidler, der befinder sig inden for Danmarks grænser samt nedsættelse af en task force med Lægemiddelstyrelsen og Statens Serum Institut, der kan

vurdere og give de nødvendige tilladelser til produktion og ibrugtagning af test og værnemidler.

Det er centralt, at teststrategi og testkapacitet følges ad, og at indsatsen opgraderes i takt med, at testkapaciteten forøges.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Jeannette Nybo