



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 21-04-2021
Enhed: BESS
Sagsbeh.: DEPHSJE
Sagsnr.: 2107051
Dok. nr.: 1688018

Folketingets Sundhedsudvalg har den 24. marts 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 1024 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V) og Martin Geertsen (V).

Spørgsmål nr. 1024:

”Region Midtjylland oplyser, at de har indkøbt lyntests på baggrund af den kvalitetsvurdering, som producenterne selv oplyser. Er det godt nok, når undersøgelser af kviktest viste, at disse kun gav korrekte testsvar i ca. 70 pct. af tilfældene, mens producenterne oplyste over 90 pct. sensitivitet/følsomhed? Der henvises til Politikens artikel af 20. februar 2021: Region gør klar til at købe over 100 millioner kviktest”

Svar:

Den danske testindsats blev i december 2020 suppleret med antigenest. Antigenest er baseret på påvisning af virusproteiner (antigener) og foretages f.eks. ved en næsepodning. En væsentlig fordel ved antigenest er, at testene giver svar inden for 15-30 minutter, så smittekæder kan brydes hurtigere. Den største ulempe ved brugen af antigenest er, at følsomheden og pålideligheden er lavere end ved PCR-test. Det betyder bl.a., at en del af prøvesvarene vil være enten falsk negative eller falsk positive.

Antigenest anbefales til grupper, hvor det er meningsfuldt at screene mere systematisk med det formål at forebygge smitteudbrud og i forbindelse med genåbning jf. Sundhedsstyrelsens anbefalinger om brug af antigenest af 14. april 2021 (opdateret version). Det fremgår af anbefalingerne, at antigenest har højere følsomhed hos personer med symptomer (bredt set omkring 75-85 %) end hos personer uden symptomer (bredt set omkring 45-55 %), og at antigenest har høj specificitet, men den positive prædiktative værdi kan være lav ved screening, særligt når smittetrykket er lavt.

Antigenesten har størst effekt, såfremt den bruges bredt i en population med et højt smittetryk, og hvis man tester flere gange ugentligt. Testen bør på grund af den lavere følsomhed ikke anvendes til personer med symptomer på COVID-19 eller til nære kontakter til personer med COVID-19, som altid bør lade sig PCR-teste.

SSI følger løbende den teknologiske udvikling inden for COVID-19 diagnostik, herunder resultater af valideringsundersøgelser af diverse test på markedet fx test udført ved næseborpodning. Sundhedsministeriet indhenter løbende faglig rådgivning fra SSI og opdaterer løbende den nationale teststrategi i takt med epidemiens udvikling og ny viden.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Helene Skude Jensen