

## FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

### **Skriftlig forelæggelse af rådshenstilling om en fælles ramme for anvendelse, validering og gensidig anerkendelse af hurtige covid-19-antigentest i EU, KOM (2020) 849 endelig**

I forbindelse med mødet i Det Europæiske Råd den 10.-11. december 2020 opfordrede EU's stats- og regeringschefer i DER-konklusionerne til, at Kommissionen forelagde et forslag til Rådshenstilling angående en fælles ramme for hurtige antigenest og gensidig anerkendelse af testresultater. Den 18. december 2020 offentliggjorde Kommissionen således et udkast til en rådshenstilling omkring om en fælles ramme for anvendelse, validering og gensidig anerkendelse af hurtige covid-19-antigentest i EU.

Det er netop meldt ud, at forslaget forventes behandlet i Coreper II allerede onsdag den 20. januar 2021 med henblik på efterfølgende vedtagelse i skriftlig procedure i Rådet.

Rådshenstillingen gensidig anerkendelse af hurtigtest forelægges Folketingets Europaudvalg [til orientering](#). Der henvises i øvrigt til samlenotatet vedrørende rådshenstillingen, som er oversendt til udvalget samtidig med den skriftlige forelæggelse.

#### **Rådshenstilling om en fælles ramme for anvendelse, validering og gensidig anerkendelse af hurtige covid-19-antigentest i EU**

I forslaget til rådshenstilling opfordres medlemslandene til fortsat at anvende hurtige antigenest med henblik på at styrke landenes samlede testkapacitet yderligere, herunder primært overveje anvendelse af hurtige antigenest i tilfælde af begrænset kapacitet eller lange ekspeditionstider

Rådshenstillingen anbefaler anvendelse af hurtige antigenest i følgende specifikke situationer og miljøer:

- Ved COVID-19-diagnose blandt symptomatiske tilfælde, uanset miljø eller situation, inden for de første 5 dage efter symptomernes indtræden samt ved evt. indlæggelse af patienter eller beboere med behov for social pleje.
- Nære kontakter uden symptomer bør testes hurtigst muligt og inden for de første 7 dage efter kontakt med en smittet.
- I udbrudsklynger med henblik på tidlig påvisning og isolering, herunder både symptomatiske og asymptomatiske tilfælde.
- I højrisikoområder og lukkede miljøer, herunder hospitaler, langtidsplejefaciliteter, opholdssteder og modtagelsesfaciliteter for sårbare grupper. Det første positive resultat påvist ved hurtig antigenest bør bekræftes med en PCR-test.
- I epidemiologiske situationer eller områder med høj eller meget høj testpositivitet (fx over 10%) til screening af hele populationen.

Rådshenstillingen lægger dertil op til, at medlemslandene når til enighed om en fælles og regelmæssigt ajourført liste over hurtige COVID-19-antigentest. Listen skal løbende tage

højde for nye tests, som kommer på markedet, ligesom det skal overvejes, om en hurtig antigenest bør udgå af eller tilføjes til listen over gensidigt anerkendte hurtige antigenest.

Regeringen stiller sig overordnet positivt over for anbefalingerne i rådshenstillingen, som generelt flugter med den danske strategi.

Den danske strategi for anvendelse af antigenest beror på samarbejde med private udbydere af antigenest, hvor en andel af private udbyderes testaktivitet betales af det offentlige. Aktuelt er der åben adgang for alle, men der arbejdes på at målrette brugen af antigenest mod særligt udvalgte grupper afhængig af smittespredningen. Sundhedsstyrelsen anbefaler, i tråd med anbefalingen i rådshenstillingen, at hurtigtest anvendes som et supplement til PCR-test, som fortsat er standardmetoden.

Regeringen er endvidere positiv overfor, at der opstilles en fælles liste over hurtige COVID-19-antigenest, der vil bidrage til at sikre kontinuerlig udveksling af erfaringer og understøtte indsatsen mod Covid-19 på tværs af medlemslandene.

Regeringen forventer på den baggrund at tilslutte sig forslaget til rådshenstilling.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke