



Här Fernand Etgen
President vun der Chamber

Lëtzebuerg, den 9. Juli 2020

REÇU
Par Alff Christian , 10:51, 09/07/2020

Här President,

Esou ewéi den Artikel 83 vum Chambersreglement et virgesait, bidden ech lech, dës parlamentaresch Fro un d'Madamm Minister fir Gesondheet iwver d'Zouverlássegkeet vun de COVID-19 Tester weider ze leeden.

1. Ginn et nei Informatiounen zur Zouverlássegkeet vun de COVID-19 Tester déi hei zu Lëtzebuerg gemaach ginn?
2. Wéi vill Prozent vun den Testresultater si feelerhaft?
3. Ginn am Zweiwelsfall Testresultater duerch weider Tester iwverpréift?
4. Ginn et Ënnerscheeder téscht de Large Scale Tester an den Tester déi een op Ordonnance vum Dokter ka kréien?
5. Gëtt et eng uniformiséiert Prozedur jee nodeems a wéi engem Laboratoire se ausgewäert ginn?

Här President, ech bidden lech mäin déifste Respekt unzehuelen.

Françoise Hetto-Gaasch
Députéiert



LE GOUVERNEMENT
DU GRAND-DUCHÉ DE LUXEMBOURG
Ministère de la Santé

Dossier suivi par: JOME Laurent
Tel: 247 85510
Email: laurent.jome@ms.etat.lu

REÇU
Par Christine Wirtgen, 07:37, 06/08/2020

Monsieur le Ministre
aux Relations avec le Parlement
Service central de législation
5, rue Plaetis
L-2338 Luxembourg

Luxembourg, le 4 août 2020

Réf. : 833x4d940

Concerne: Question parlementaire n° 2508 du 9 juillet 2020 de Madame la Députée Françoise Hetto-Gaasch

Monsieur le Ministre,

J'ai l'honneur de vous faire parvenir en annexe la réponse de la soussignée à la question parlementaire n° 2508 du 9 juillet 2020 de Madame la Députée Françoise Hetto-Gaasch concernant la "Fiabilité des tests de dépistage de la Covid-19".

Veuillez agréer, Monsieur le Ministre, l'assurance de ma considération très distinguée.


Paulette LENERT
Ministre de la Santé



Réponse de Madame la Ministre de la Santé à la question parlementaire n° 2508 du 9 juillet 2020 de Madame la Députée Françoise Hetto-Gaasch concernant la "Fiabilité des tests de dépistage de la Covid-19".

All Tester fir de COVID-19 déi hei zu Lëtzebuerg benutzt ginn, mussen e CE Label hunn, dat heescht si musse gewëssen minimalen Qualitéitscritères déi vun der Europäischer Unioun festgeluecht sinn, entspriechen. Wann si dëse Label net hunn, kënne si eventuell am Kader vun enger sanitärer Krise och eng Derogatioun kréien, mussen dofir awer Donnéeën iwwert d'Qualitéit dem Gesondheetsministère énnerbreeden. SARS-CoV-2 Tester kënnen och nämnen vu Laboratoire gemaach ginn déi eng Autorisatioun als « laboratoire d'analyses médicales » hunn an domat ee « système d'assurance qualité » hunn.

Een diagnosteschen Test gëtt normalerweis un zwee primär Parameter gemooss: d'Sensibilitéit (dat heescht Kapazitéit fir ee positiivt Resultat ze fannen, respektiv falsch negativ Resultater ze vermeiden) an d'Spezifizitéit (d'Kapazitéit fir e positiivt Resultat korrekt ze fannen, respektiv falsch positiv Resultater ze vermeiden). Fir all kommerziell SARS-CoV-2 PCR Tester läit d'Spezifizitéit bei 99-100%. D'Sensibilitéit hängt vu ville Facteuren of, notamment d'Qualitéit vum Ofstréch (déif am Hals oder an der Nues), mee och vum Moment vum Ofstréch par rapport zum Moment vun der Infektioun. Et geet een dovunner aus, dass bis zu 20% vun den Tester kënnen falsch negativ sinn, an domat bestehend Infektioune verpassen.

Wéint der héijer Spezifizitéit kann een dovun ausgoen, dass e positiivt Resultat effektiv positiv ass a net muss kontrolléiert ginn. Bäi engem negative Resultat, a wann d'klinesch Symptomer dorop hindeiten dass et sech awer ëm e Fall vu COVID-19 handele kann (z.B. eng bilateral Longenentzündung mat typeschen Biller um Scanner), gëtt geroden den Test ze widderhuelen.

Et gëtt am Fong kee richtegen Énnerscheed zwëschent engem Test iwwert de Large scale Programm an engem normalen diagnosteschen Test, well all Test deen am Large scale positiv ass, ëmmer direkt mat engem Standard Test kontrolléiert gëtt iert d Resultat un de Patient kommunizéiert gëtt. Beim Large scale huet een e ganz klenge Risk dass d'Sensibilitéit e bësse méi déif ass wéi beim Standard Test, well beim Large scale d'Technik vum pooling agesat gëtt, mee dat spillt praktesch keng Roll bei dem Testkit den aktuell benutzt gëtt, well dësen Testkit souwéisou eng exzellent Sensibilitéit huet.

D' Auswäertung vun all Test muss no de Prozedure gemaach ginn déi am jeweilegen Testkit definéiert sinn an all Laboratoire muss sech un dës Prozeduren halen.