

Rapport – uke 3 og 4

torsdag 1. februar 2024

Om rapporten

Folkehelseinstituttet har ansvar for den nasjonale overvåkingen av luftveisinfeksjoner inkludert covid-19 og influensa. Denne rapporten beskriver den epidemiologiske og virologiske situasjonen og vaksinasjon i Norge og internasjonalt. Jevnlige oppdateringer med de viktigste indikatorer er tilgjengelig på FHI sine nettsider.

Om rapporten	1
Sammendrag uke 3 og 4	3
Sykehus- og intensivinnleggelser	7
Nye innleggelser i sykehus med luftveisinfeksjon	7
Nye sykehusinnleggelser med covid-19	9
Nye pasienter med covid-19 innlagt i intensivavdeling	11
Pasienter innlagt i sykehus etter vaksinestatus	12
Nye sykehusinnleggelser med Influensa	13
Nye influensapasienter innlagt på intensivavdeling	15
Nye sykehusinnleggelser med RS-virusinfeksjon	16
Trend i innleggelser med luftveisinfeksjoner	18
Invasive gruppe A-streptokokker (iGAS)	19
Status infeksjoner med invasive gruppe A-streptokokker (iGAS)	19
Dødelighet	21
Totaldødelighet	21
Dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon	22
Covid-19-assosierte dødsfall	24
Testing og påvisninger	26
Luftveisagens	26
Sentinel-overvåking av luftveivirus gjennom fyrtårnsystemet	30
Influensa	32
Konsultasjoner ved legekontor og legevakt (NorSySS)	36
Overvåking av influensalignende sykdom (ILS)	37
Prevalens av symptomer i den generelle befolkning (fra Symptometer)	40
Virologisk overvåking	42
Sirkulerende SARS-CoV-2 i Norge (Norske data oppdateres hver 4. uke, sist oppdatert 30. Januar 2024)	42
Sirkulerende influensavirus i Norge (norske data oppdateres hver 4. uke, sist oppdatert 30. Januar 2023)	44
Resistens mot antivirale midler	48
Overvåking av vaksinasjon mot covid-19	49

uke 3 og 4

Vaksinasjonsdekning i befolkningen	49
Overvåking av vaksinasjon mot influensa	50
Vaksinedistribusjon	50
Vaksinasjonsdekning i befolkningen	50
Vaksinasjonshastighet og tidspunkt	52
Vaksineeffekt	52
Matematisk modellering av covid-19 i Norge	54
Luftveisinfeksjoner globalt	55
Om overvåkingssystemene og datakildene	56
Meldingssystem for smittsomme sykdommer	56
BEREDT C19 - Folkehelseinstituttets beredskapsregister for covid-19	56
Norsk intensiv- og pandemiregister	56
Norsk pasientregister - overvåking av sykehusinnleggelser med influensa og andre luftveisinfeksjoner	57
Utbrudd av covid-19, influensa og andre luftveisagens i helseinstitusjoner (Vesuv)	57
Virologisk overvåking	57
Sentinel Fyrtårnsystemet -Integrert overvåking av luftveisvirus i polikliniske prøver	58
Konsultasjoner ved legekontor og legevakt (NorSySS)	58
Symptometer	58
Nasjonalt vaksinasjonsregister (SYSVAK)	58
Overvåking av totaldødelighet	59
Overvåking av covid-19-assosierte dødsfall	59

Sammendrag uke 3 og 4

- Sesongens influensautbrudd fortsetter, og aktiviteten er nå relativt stabil etter nedgang siste uker. Det er viktig at uvaksinerte eldre, personer i risikogrupper og ansatte i helsetjenesten som ennå ikke er vaksinert, vaksinerer seg så snart som mulig. Økningen i RS-virusinfeksjoner fortsetter, og i uke 4 var det like mange innleggelser for denne luftveisinfeksjonen som for influensa. Vinterens bølge av covid-19 er på retur. Sykehusene og kommunene må fremdeles være forberedt på luftveisinfeksjoner og innleggelser med luftveisinfeksjoner i tiden fremover.
- Influensaaktiviteten er stabil etter at en topp ble passert i julen. Andel influensapositive prøver gikk fra en foreløpig topp på 16 % i uke 52 ned til 11,8 % i uke 2; og deretter noe oppover til 14,2% i uke 4. I fyrtårnovervåkingen har andelen influensapositive steget siden nyttår og lå i uke 4 på 26 %. Andelen influensakonsultasjoner i primærhelsetjenesten har vært relativt stabil på 1,0 % de siste 3 ukene. Antallet nye influensainnleggelser er stabilt med 204 innleggelser i uke 4 etter 217 i uke 3. Det var 3 nye innleggelser i intensivavdeling med influensa i uke 4 etter 8 i uke 3. Det er hovedsakelig influensavirus A som påvises. Blant disse er andelen H3N2-virus økende, mens andelen H1N1-virus avtar tilsvarende. Vi har med andre ord to influensavirus i utbrudd samtidig. Den videre utviklingen er usikker. Vi kan ikke se bort fra en ny tilvekst mot en andre topp på senvinteren, slik det har vært i mange tidligere influensasesonger.
- Forekomsten av RS-virusinfeksjoner har økt raskt de siste ukene med andel positive prøver på 11,9 % i uke 4 etter 9,2 % i uke 3. I aldersgruppen 0-4 år var andel positive prøver 46,8 % i uke 4. Det ble rapportert om 208 nye innleggelser med RS-virusinfeksjon i uke 4, etter 168 i uke 3 og 122 i uke 2.
- Antallet nye innleggelser med laboratoriebekreftet covid-19 har gått ned siden uke 50. I uke 4 var det registrert 144 innleggelser, etter 175 i uke 3. Det ble registrert 4 nye innleggelser i intensivavdeling med covid-19 i uke 4, etter 1 uken før. Det ble registrert 16 covid-19 assosierte dødsfall i uke 4 (38 i uke 3). BA.2.86-varianten, og undervarianten JN.1 og JN.1.4 dominerer i Norge.
- Som i fjor vinter er det nå høy forekomst av invasive gruppe A-streptokokk-infeksjoner (iGAS). I fjor vinter ble det rapportert flere iGAS til MSIS enn det som ble meldt i årene før pandemien. Fra desember har FHI fått meldt flere iGAS hos voksne og særlig hos dem over 70 år sammenlignet med sesonger før pandemien. Den siste uken er det også rapportert en økning hos barn under 10 år.
- Antall nye innleggelser med luftveisinfeksjon er synkende, ligger på et lavere nivå enn på samme tid i fjor, og noe lavere enn de siste sesongene før pandemien.
- Totaldødeligheten var i uke 3 litt høyere enn forventet nivå for denne tiden av året sammenlignet med de siste ti årene før pandemien.
- Vaksinasjon mot influensa: Det er foreløpig sendt ut drøyt 1,12 millioner doser til vaksinasjonsprogrammet og minst 430 000 doser til privatmarkedet. Det er per 31. januar registrert 1 278 614 vaksinerte personer i SYSVAK. Per 28. januar var 64 % i aldersgruppen 65 år og eldre vaksinert denne sesongen. Blant personer i risikogruppen er vaksinasjonsdekningen henholdsvis 33 % og 7 % for aldersgruppene 18-64 år og 0-17 år. Se [Vaksineanbefalinger for sesongen 2023-24](#).
- Vaksinasjon mot covid-19: Aldersgruppen 65 år og eldre, samt yngre som tilhører en risikogruppe, er i høst anbefalt en ny oppfriskningsdose. Per 28. januar er 54 % i aldersgruppen 65 år og eldre vaksinert siden 1. september 2023. Se [Vaksineanbefaling for høsten 2023](#).
- Smittevernradene er å holde seg hjemme ved nyoppståtte luftveissymptomer dersom man føler seg syk. Alle bør også praktisere god hånd- og hostehygiene. Personer som er ekstra utsatt for alvorlig sykdom kan vurdere å bruke munnbind innendørs i det offentlige rom i perioder med mye smitte, hvis det er vanskelig å holde avstand til andre. Se [Smittevernrad for befolkningen](#).
- Vaksinasjon av anbefalte grupper er det viktigste tiltaket for å redusere alvorlig sykdom og død, men slik smittesituasjonen er nå gjelder dette først og fremst for influensa. Det er ikke for sent å la seg vaksinere mot influensa, og kommunene må fortsatt sikre god informasjon om vaksinasjonstilbudet i kommunen og at det er et tilgjengelig tilbud i alle kommuner.

uke 3 og 4

- Antiviral behandling kan redusere risikoen for alvorlig sykdomsforløp. Personer med særlig risiko for alvorlig sykdom kan sammen med sin lege vurdere behovet for antiviral behandling av covid-19 og influensa så tidlig som mulig i sykdomsforløpet. Se [Råd om bruk av antiviralia mot covid-19 \(Helsedirektoratet\)](#) og [Bruk av antiviralia mot influensa](#). Sykehus, sykehjem og apotek bør normalt ha antivirale legemidler tilgjengelig.
- Folkehelseinstituttets risikovurdering for luftveisinfeksjoner for vinteren beskriver utsiktene og vurderingene nærmere. [Epidemier av luftveisinfeksjoner i Norge vinteren 2023-24: risiko, scenarier og håndtering](#).

uke 3 og 4

Tabell 1. Status og utvikling – hovedindikatorer fra de ulike overvåkingsystemene siste to uker

Indikator	Uke 3		Uke 4		Ukentlig endring (%)
	Antall	Antall per 100 000	Antall	Antall per 100 000	
Alvorlighet sykdom covid-19, influensa og RS-virusinfeksjon					
Sykehusinnleggelses med laboratoriebekreftet covid-19	175	3,2	144	2,6	-18 %
Nye covid-19 pasienter innlagt i intensivavdeling	1	0	4	0,1	300 %
Nye covid-19 assosierte dødsfall	38	0,7	16	0,3	-58 %
Nye innleggelses med laboratoriebekreftet influensa	217	4,0	204	3,7	-6 %
Nye influensapasienter innlagt i intensivavdeling	8	0,1	3	0,1	-62 %
Nye innleggelses med laboratoriebekreftet RS-virusinfeksjon	168	3,1	208	3,8	24 %
Utbredelse av covid-19, influensa og RS-virus	Antall/Andel (%)	Antall per 100 000	Antall/Andel (%)	Antall per 100 000	Ukentlig endring (%)
Nye covid-19 tilfeller meldt til MSIS	400	7,3	300	5,5	-25
Nye personer testet for SARS-CoV-2 (PCR/antigen)*	7 424	135,3	7 923	144,3	+7 %
Andel positive prøver for SARS-CoV-2 blant de testede (MSIS-labdatabasen)	5,4	-	3,8	-	-30
Andel positive for SARS-CoV-2 i befolkningen (Symptometer)	0,1 %	-	0,2 %	-	100 %
Covid-19 utbrudd i helseinstitusjoner	3	-	2	-	-
Influensa; andel positive blant de testede (MSIS labdatabasen og reflab)	13,4 %	-	14,2 %	-	+6 %
Andel positive prøver for influensavirus A og B (fyrårnsystemet)	27 %	-	26 %	-	-
Nye influensautbrudd i helseinstitusjoner	0	-	0	-	-
RS-virus; andel positive tester (MSIS labdatabasen)	9,2 %	-	11,9%	-	30 %
Legesøkningsatferd og symptomer i befolkningen	Andel		Andel		Ukentlig endring (%)
Andel konsultasjoner for luftveisinfeksjoner (samlet) blant alle konsultasjoner (sKUHR-data)**	13,9 %	-	13,8 %	-	-0 %
Andel med forkjølelessymptomer i befolkningen (Symptometer)	4,8 %	-	4,4 %	-	-8 %
Andel konsultasjoner for bekreftet covid-19 (ICPC-2 R992) blant alle konsultasjoner (sKUHR data)**	0,5 %	-	0,3 %	-	-29 %
Andel konsultasjoner med influensadiagnose (ICPC-2 R80) blant alle konsultasjoner (sKUHR data)	1,0 %	-	1,0 %	-	0 %
Vaksinasjon	Antall	Andel	Antall	Andel	Kumulativt antall
Antall personer vaksinert med koronavirusvaksine etter 01.09.23, alder over 65 år	1 350	-	828	-	562 759
Antall personer vaksinert med koronavirusvaksine etter 01.09.23, alle aldre	2 019	-	1 280	-	696 270
Antall personer vaksinert mot influensa, alder over 65 år	-	-	-	-	668 763
Antall personer vaksinert mot influensa alle aldre	-	-	-	-	1 278 614

*Person testet = en eller flere tester innenfor 7 dager per person, og er basert på PCR tester og antigen hurtigtester samlet. Selvtester er ikke inkludert. Det reelle antall tester er derfor ukjent. ** Vi har endret takskodene som ligger til grunn for beregning av andel konsultasjoner. Nå inkluderes konsultasjoner, sykebesøk og e-konsultasjoner, men ikke enkelt kontakt. Statistikken er derfor ikke direkte sammenlignbar det som har vært vist tidligere.

uke 3 og 4

Tabell 2. Status og utvikling – hovedindikatorer fra de ulike overvåkingsystemene siste ti uker

Indikator	Uke 47	Uke 48	Uke 49	Uke 50	Uke 51	Uke 52	Uke 1	Uke 2	Uke 3	Uke 4
Alvorlig sykdom	Antall per 100 000									
Nye innleggelser med luftveisinfeksjon	30,9	31,1	32,2	34,5	32,0	35,2	29,7	24,0	21,2	-
Sykehusinnleggelser med laboratoriebekreftet covid-19	13,4	13,3	13,4	13,8	11,2	10,9	7,3	4,5	3,2	2,6
Nye covid-19 pasienter innlagt i intensivavdeling	0,6	0,5	0,3	0,3	0,5	0,4	0,2	0,1	0,0	0,1
Nye covid-19 assosierte dødsfall	1,4	1,4	1,4	1,5	1,7	1,1	0,9	0,7	0,7	0,3
Nye innleggelser med laboratoriebekreftet influensa	1,6	1,8	3,0	4,2	5,0	7,3	5,3	4,0	4,0	3,7
Nye influensapasienter innlagt i intensivavdeling	0,1	0,1	0,1	0,3	0,2	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1
Nye innleggelser med laboratoriebekreftet RS-virusinfeksjon	0,3	0,5	0,3	1,0	1,2	1,8	1,5	2,2	3,1	3,8
Utbredelse av covid-19, influensa og andre luftveisinfeksjoner	Antall/antall per 100 000/ andel									
Nye covid-19 tilfeller meldt til MSIS	32,7	33,6	35,4	37,1	28,5	18,3	16,4	11,2	7,3	5,5
Nye personer testet for SARS-CoV-2 (PCR/antigen)*	154,2	154,2	163,9	172,3	162,0	113,0	151,4	147,3	135,3	144,3
Andel positive prøver for SARS-CoV-2 blant de testede (MSIS-labdatabasen)	21,2 %	21,8 %	21,6 %	21,5 %	17,6 %	16,2 %	10,8 %	7,6 %	5,4 %	3,8 %
Andel positive for SARS-CoV-2 i befolkningen (Symptometer)	3,0 %	3,1 %	3,1 %	2,8 %	-	1,6 %	0,4 %	0,3 %	0,1 %	0,2 %
Covid-19 utbrudd i helseinstitusjoner	16	6	19	15	20	2	5	3	3	2
Influensa; andel positive blant de testede (MSIS labdatabasen og reflab)	4,7 %	5,6 %	8,6 %	12,1 %	13,3 %	15,9 %	13,2 %	11,8 %	13,4 %	14,2 %
Andel positive prøver for influensavirus A og B (fyrårssystemet)	4 %	5 %	10 %	20 %	13 %	28 %	11 %	19 %	27 %	26 %
Nye influensautbrudd i helseinstitusjoner	0	0	0	1	1	0	1	0	0	0
RS-virus; andel positive blant de testede (MSIS labdatabasen)	0,6	1,5	1,9	2,9	4,1	5,0	5,5	6,6	9,2	11,9
Legesøkningsatferd/Symptomer i befolkningen	Andel									
Andel konsultasjoner for luftveisinfeksjoner (samlet) blant alle konsultasjoner (SKUHR-data)	14,8 %	15,0 %	15,6 %	15,6 %	15,4 %	22,4 %	16,3 %	14,1 %	13,9 %	13,8 %
Andel med forkjølelssymptomer i befolkningen (Symptometer)	9,8 %	9,7 %	10,3 %	9,3 %	-	10,4 %	6,7 %	4,7 %	4,8 %	4,4 %
Andel konsultasjoner for bekreftet covid-19 (ICPC-2 R992) blant alle konsultasjoner (SKUHR data)	2,3 %	2,5 %	2,5 %	2,4 %	1,9 %	1,7 %	1,1 %	0,7 %	0,5 %	0,3 %
Andel konsultasjoner med influensadiagnose (ICPC-2 R80) blant alle konsultasjoner (SKUHR data)	0,6 %	0,7 %	0,8 %	0,9 %	0,9 %	1,4 %	1,3 %	1,0 %	1,0 %	1,0 %
Vaksinasjon	Antall									
Antall personer vaksinert med koronavaksine etter 01.09.23, alder over 65 år	42 687	29 323	18 458	11 671	6 223	641	1 636	2 289	1 350	828
Antall personer vaksinert med koronavaksine etter 01.09.23, alle aldre	57 262	39 996	26 197	17 015	9 412	1 065	2 580	3 362	2 019	1 280

*person testet = en eller flere tester innenfor 7 dager per person, og er basert på PCR tester og antigen hurtigtester samlet. Selvtester er ikke inkludert. Det reelle antall tester er derfor ukjent.

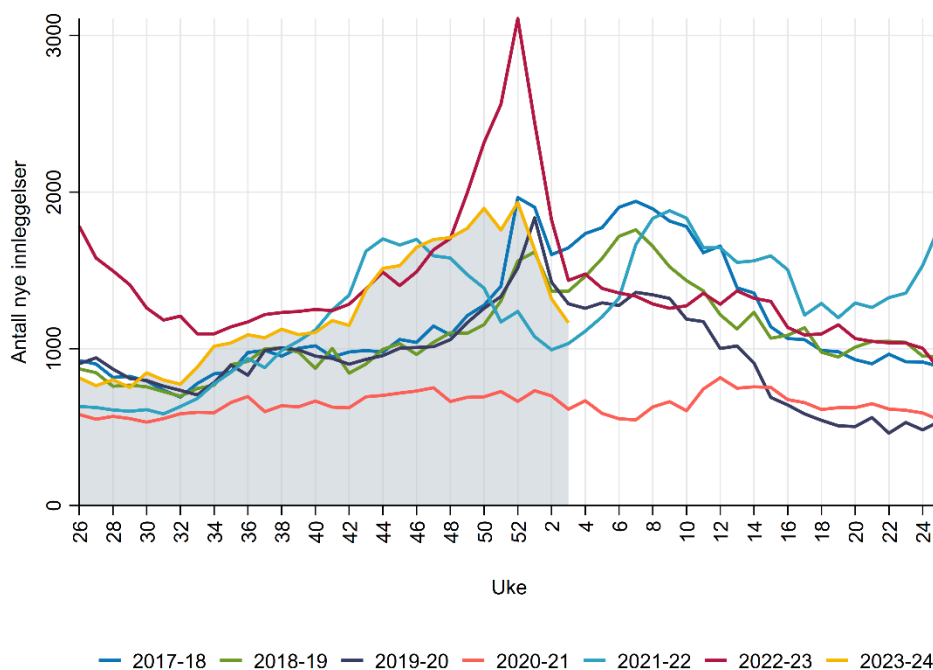
Sykehus- og intensivinnleggelser

Fra og med sesongen 2021-22 inngår en bredere oversikt over sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon i håndtering av covid-19-pandemien. Overvåkingen utføres i Beredkapsregisteret for covid-19 (Beredt C19) og er basert på data fra Norsk pasientregister (NPR) med informasjon om diagnosekoder for akutte luftveisinfeksjoner som registreres i sykehusenes journalsystemer. ICD-10-diagnosekodene inkludert i overvåkingen er J00-J06 (akutte øvre luftveisinfeksjoner), J09-J22 (influensa, pneumoni, bronkitt, bronkiolitt og andre nedre luftveisinfeksjoner), J80 (respiratorisk distressyndrom hos voksne), U07 (covid-19), A37 (kikhoste) og H65-H67 (akutt mellomørebetennelse). Diagnosekodene settes senest ved utskrivelse, og det er derfor en viss forsinkelse i dataene. Tallene for siste uke er av denne årsak ikke inkludert. Tallene blir etterjustert. Dataene presentert her er basert på et datasett fra NPR oppdatert kl. 11:47, 31. januar 2024. Kun innleggelser registrert som døgnopphold er inkludert i overvåkingen. Alle innleggelser som er registrert med minst 2 dager mellom telles som nye innleggelser. Det betyr at en person som har blitt innlagt flere ganger, kan telles flere ganger. For utfyllende forklaring se avsnittet [Om overvåking av sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon.](#)

Overvåkingen av sykehusinnleggelser med covid-19, influensa og respiratorisk syncytial (RS-)virusinfeksjon baserer seg på overvåkingsystemet for sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon. Diagnosekoder for akutte luftveisinfeksjoner beskrevet over kobles til positive PCR-prøvesvar for SARS-CoV-2, influensavirus (PCR) og RSV (PCR) fra MSIS-laboratoriedatabasen. For SARS-CoV-2 er også positive antigen hurtigtstestvar inkludert. For å få et mer tidsriktig bilde av nye innleggelser med covid-19, influensa og RS-virusinfeksjon i de siste ukene, oppgis også sykehusinnlagte med laboratoriebekreftet SARS-CoV-2-, influensavirus- og RS-virusinfeksjon, hvor det ennå ikke er registrert diagnose i pasientjournalsystemet. Tallene blir etterjustert når registreringsgraden øker.

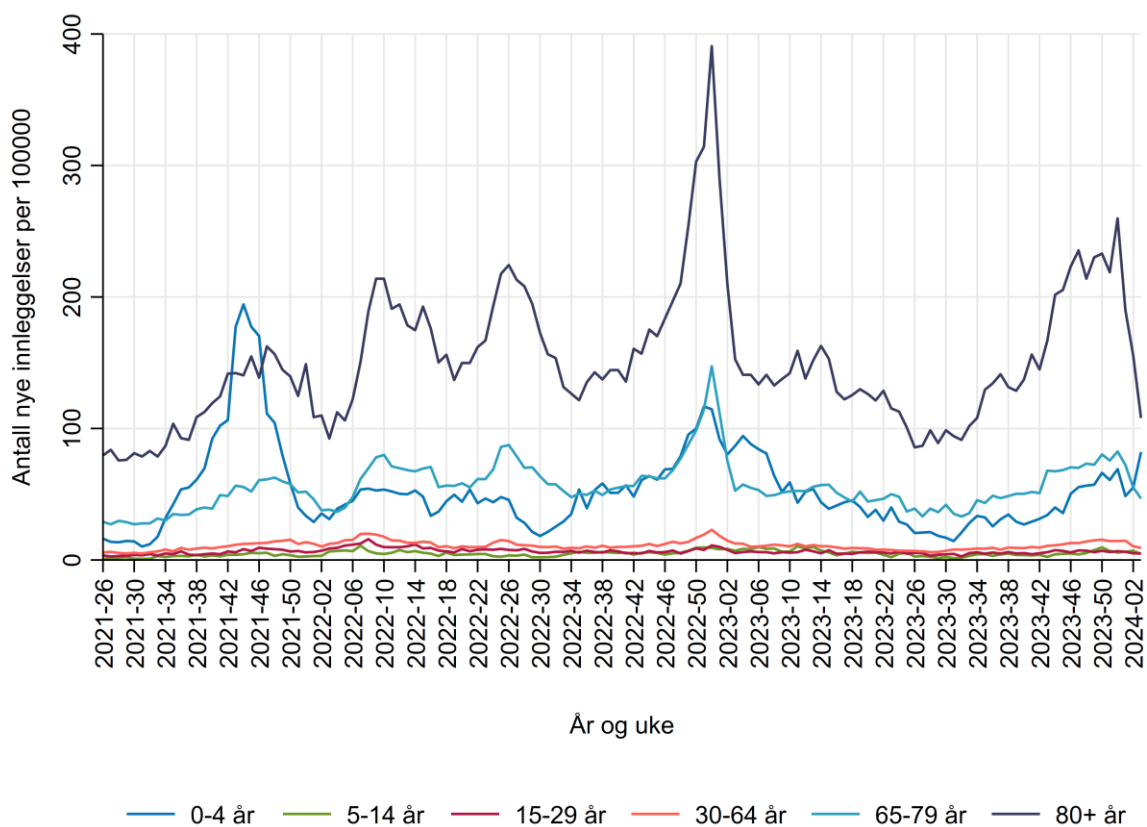
Dataene presentert i her er basert på et datasett fra NPR oppdatert kl. 11:47, 31. januar 2024, og MSIS-laboratoriedatabasen oppdatert kl. 09:00, 30. januar 2024 (SARS-CoV-2 og influensavirus) og kl 06:28 31.1.2024 (andre luftveisagens utenom SARS-CoV-2 og influensavirus).

Nye innleggelser i sykehus med luftveisinfeksjon



Figur 1. Antall nye sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon per uke, etter sesong, 26. juni 2017 – 21. januar 2024. Kilde: Beredt C19; Norsk pasientregister. *Diagnosekodene settes senest ved utskrivelse, og det er derfor en viss forsinkelse i dataene. Tallene for siste uke er av denne årsak ikke inkludert. Antall tilfeller de siste ukene er ikke komplette, og vil bli etterjustert.

uke 3 og 4

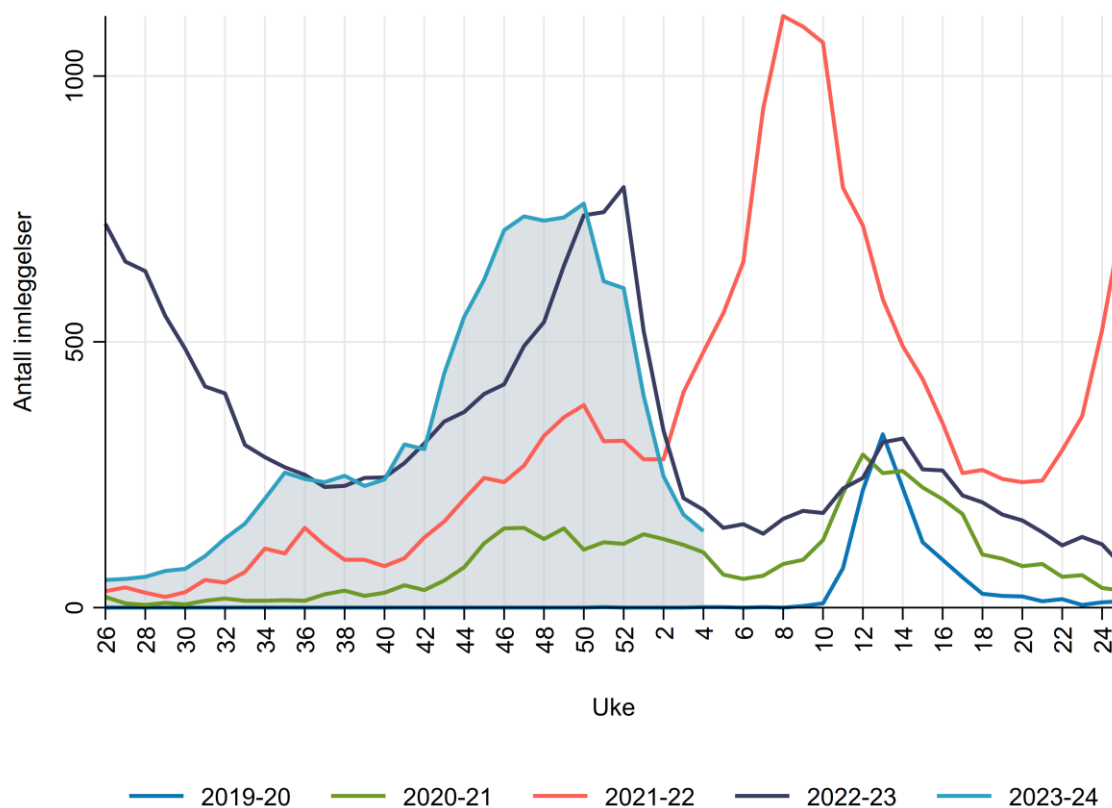


Figur 2. Antall nye sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon per 100 000, etter uke og aldersgruppe, 28. juni 2021 – 21. januar 2024. Kilde: Beredt C19; Norsk pasientregister.

*Diagnosekodene settes senest ved utskrivelse, og det er derfor en viss forsinkelse i dataene. Tallene for siste uke er av denne årsak ikke inkludert. Antall tilfeller de siste ukene er ikke komplette, og vil bli etterjustert.

uke 3 og 4

Nye sykehusinnleggelser med covid-19

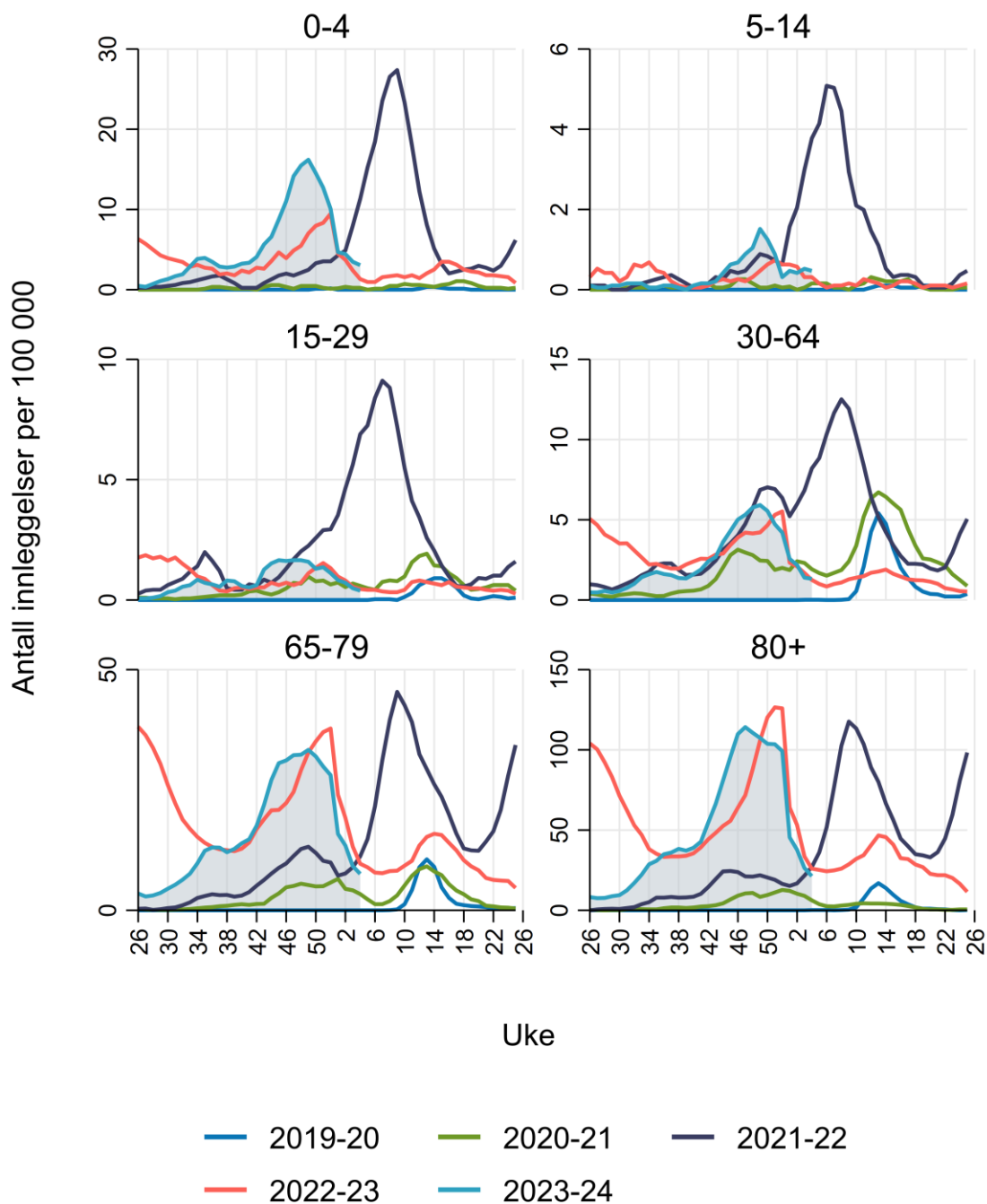


Figur 3. Antall nye sykehusinnleggelser med laboratoriebekreftet covid-19 med en ICD-10-diagnosekode for akutt luftveisinfeksjon eller ingen diagnosekode, etter innleggelsesuke og sesong, 26. februar 2020 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen og Norsk pasientregister.

Tabell 3 Antall nye pasienter innlagt i sykehus med laboratoriebekreftet covid-19 etter aldersgruppe de siste 4 ukene, 1. januar 2024 - 28. januar 2024. Kilde: BeredtC19 med data fra Norsk pasientregister og MSIS-labdata-basen. Noen av tallene i tabellen er anonymisert pga lavt antall påviste tilfeller.

Aldersgruppe	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Endring siste 2 uker (%)
	1	100000	2	100000	3	100000	4	100000	
		uke 1		uke 2		uke 3		uke 4	
0-4	14	5,0	12	4,3	11	4,0	6	2,2	-45
5-14	2	0,3	4	0,6	2	0,3	1-4	-	.
15-29	10	1,0	7	0,7	5	0,5	1-4	-	.
30-64	91	3,6	39	1,5	36	1,4	31	1,2	-14
65-79	148	19,3	95	12,4	66	8,6	50	6,5	-24
80+	134	54,4	90	36,5	55	22,3	50	20,3	-9
Totalt	399	7,3	247	4,5	175	3,2	144	2,6	-18

uke 3 og 4

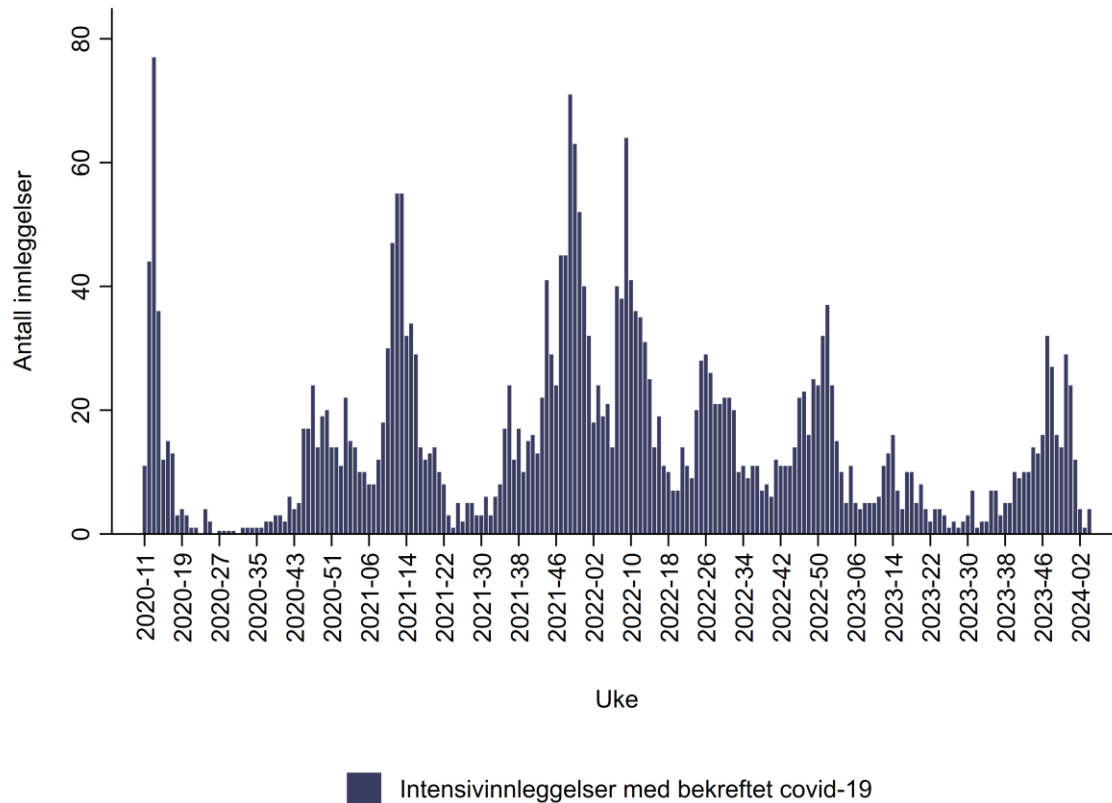


Merk at y-aksene er ulike for hver aldersgruppe.

Figur 4. Ukentlig antall nye sykehusinnleggelser med laboratoriebekreftet covid-19 med en ICD-10-diagnosekode for akutt luftveisinfeksjon eller ingen diagnosekode per 100 000 innbyggere etter sesong og aldersgruppe, 26. februar 2020 –28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen og Norsk pasientregister.

Nye pasienter med covid-19 innlagt i intensivavdeling

Norsk intensivregister (NIR) inneholder informasjon om intensivbehandlede koronapasienter. Dataene presentert i denne rapporten er basert på et datasett fra NIR oppdatert frem til kl. 05:45, 31. januar 2024.



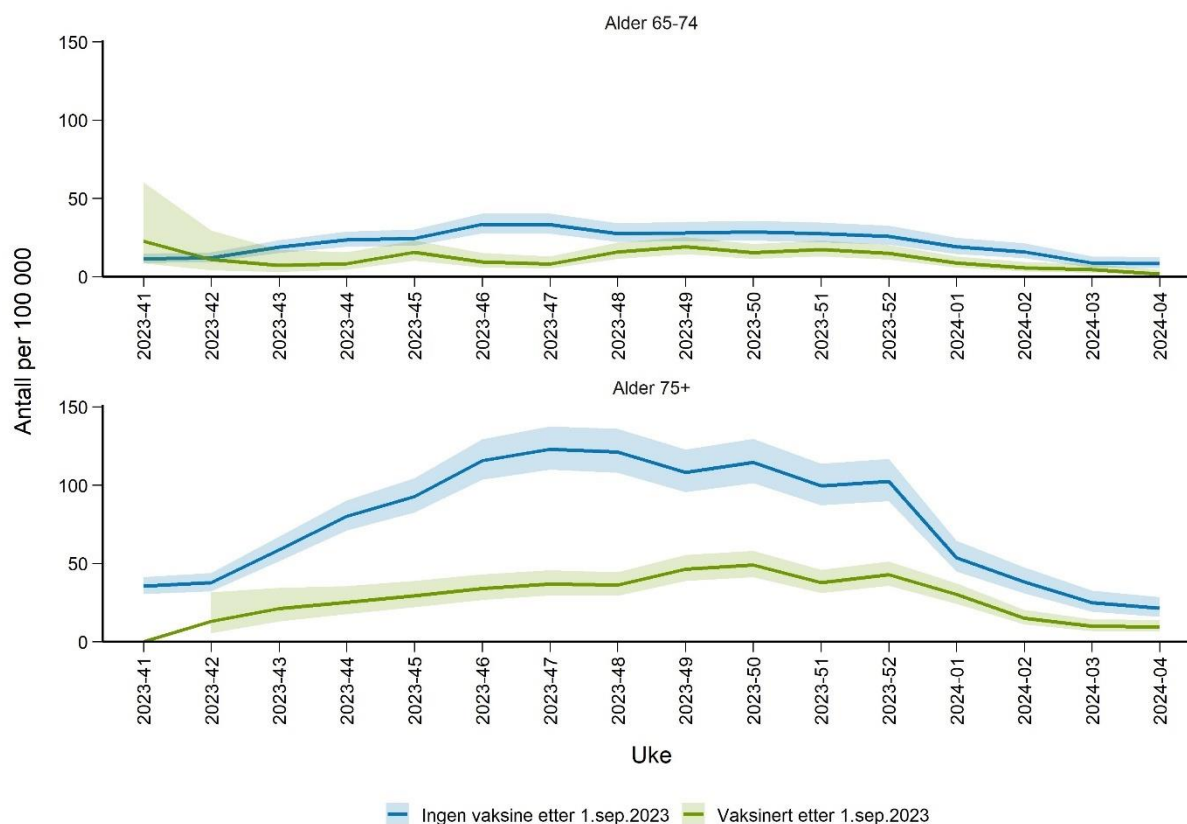
Figur 5. Ukentlig antall nye pasienter med covid-19 innlagt i intensivavdeling, 9. mars 2020 – 28. januar 2024
Kilde: Beredt C19; Norsk intensivregister.

uke 3 og 4

Pasienter innlagt i sykehus etter vaksinestatus

Overvåking av pasienter innlagt i sykehus med laboratoriebekreftet covid-19 eller covid-19 assosiert dødsfall etter vaksinasjonsstatus er register-basert med data fra Nasjonalt vaksinasjonsregister (SYSVAK), Norsk pasientregister (NPR), MSIS-laboratordatabasen, Dødsårsaksregisteret og Folkeregisteret. Overvåkingen utføres i Beredskapsregisteret for covid-19 (Beredt C19).

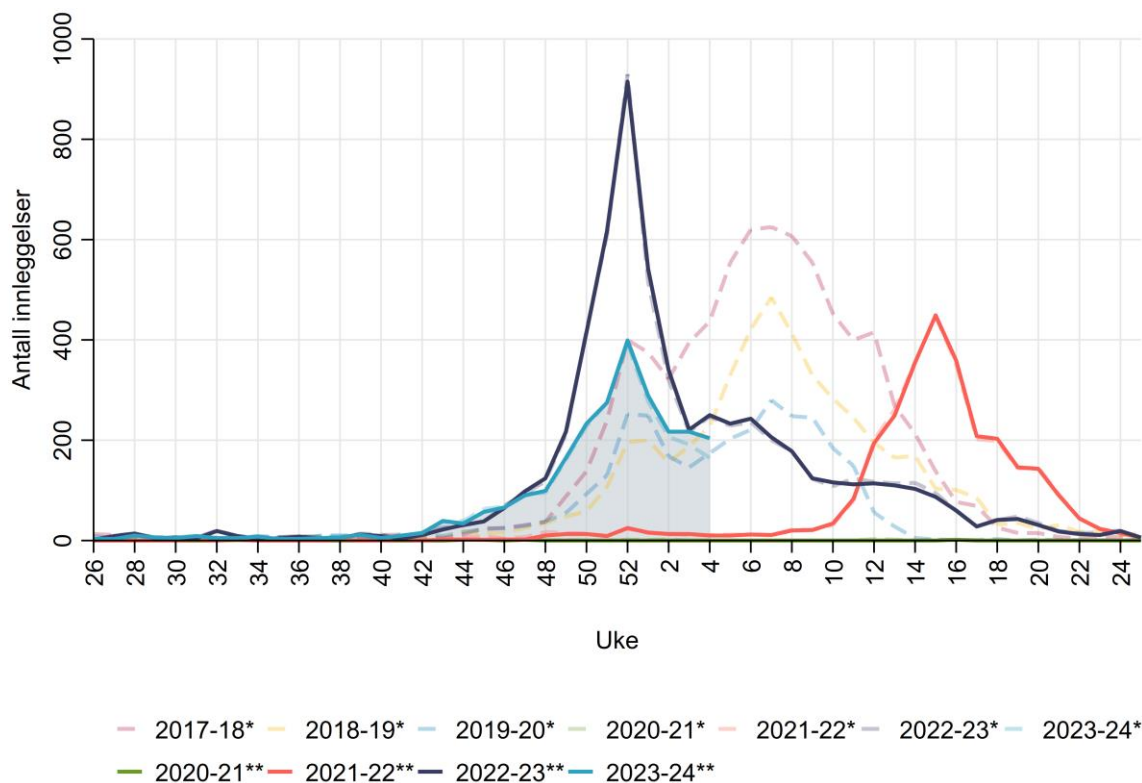
Data ble trukket ut fra BeredtC19 31. januar 2024, og inkluderer personer med fødselsnummer og status som bosatt i henhold til siste tilgjengelige versjon av Folkeregisteret (31. januar 2024). Vaksinerte med D-nummer er ekskludert fra analysen da disse individene ikke med sikkerhet kan følges over tid. Alder er presentert per hele årskull, dvs. alder på vaksinerte er angitt per 31. Desember 2023 (det vil si alder for sesongen 2023/2024).



Figur 6. Ukentlig insidens av covid-19 assosierte dødsfall eller nye pasienter innlagt i sykehus med laboratoriebekreftet covid-19 med en ICD-10-diagnosekode for akutt luftveisinfeksjon eller ingen diagnosekode, per aldersgruppe og vaksinasjonsstatus blant personer med fødselsnummer som er registrert bosatt i Norge. Linjene viser de som har fått vaksine (etter 1 september 2023) minimum en uke før innleggelse sammenlignet med de som ikke har blitt vaksinert (etter 1.september 2023) innen innleggelsesuke eller dødsfall. De skraverte feltene viser 95 % konfidensintervall regnet ut ved bruk av standard metode for insidensrater. 9. oktober 2023 – 31. desember 2023. Kilde: Beredt C19; Norsk pasientregister, MSIS-laboratordatabasen, Dødsårsaksregisteret, SYSVAK og Folkeregisteret.

uke 3 og 4

Nye sykehusinnleggelser med Influensa



*Stiplet linje: innleggelser med influensadiagnose i pasientjournalssystemet
 **Heltrukket linje: innleggelser med laboratoriebekreftet influensa

Figur 7. Ukentlig antall nye sykehusinnleggelser med influensa, etter sesong, 26. juni 2017 – 28. januar 2024.

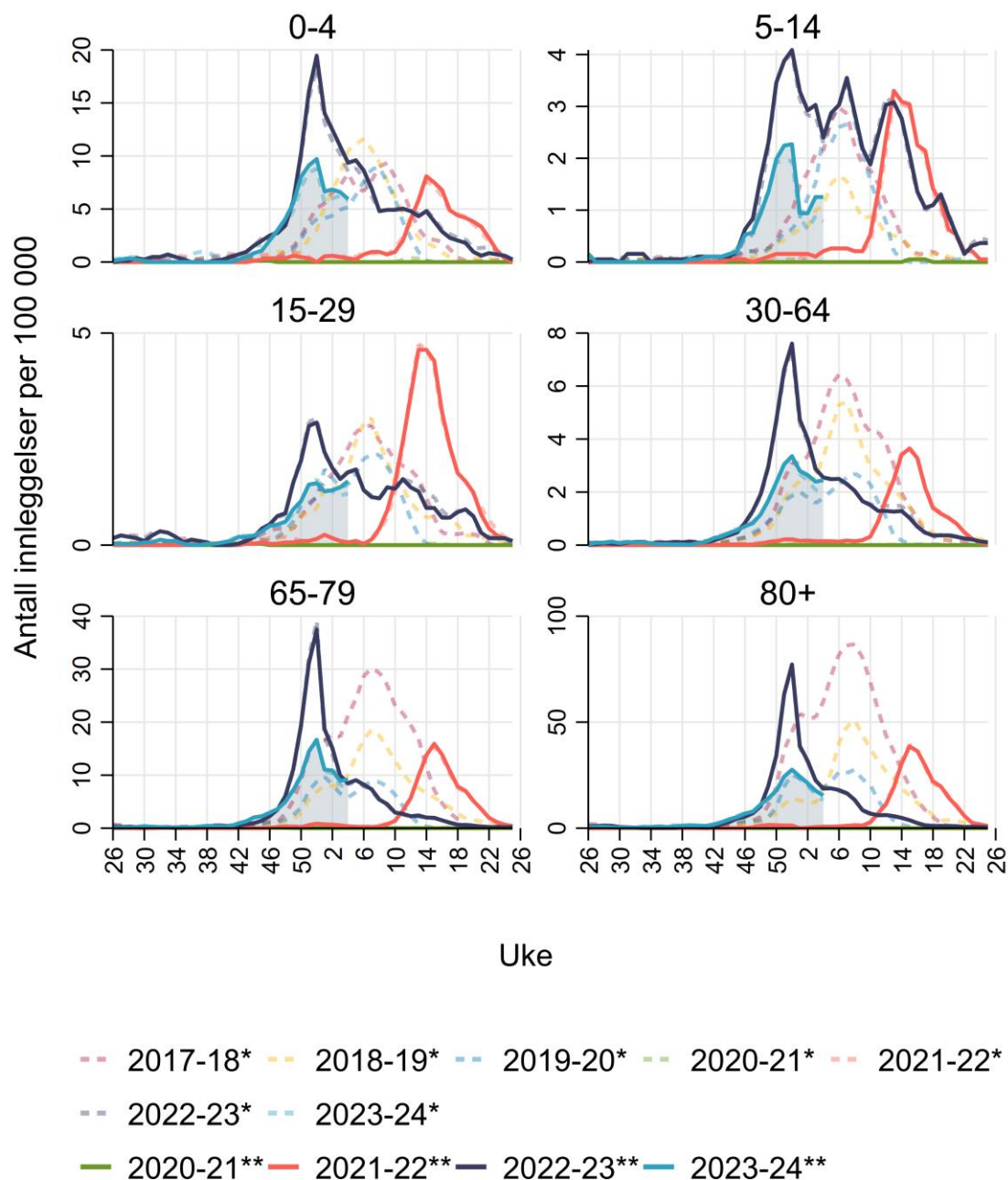
Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratedatabasen og Norsk pasientregister.

*Diagnosekodene for influensa settes senest ved utskrivelse, og det kan derfor være en viss forsinkelse i dataene. For å få et mer tidsriktig bilde av nye influensainnleggelser i de siste ukene, oppgis også sykehusinnlagte med laboratoriebekreftet influensa, hvor det ennå ikke er registrert diagnose i pasientjournalssystemet. Tallene blir etterjustert når registreringsgraden øker.

Tabell 4 Antall nye pasienter innlagt i sykehus med laboratoriebekreftet influensa etter aldersgruppe de siste 4 ukene, 1. januar 2024 – 28. januar 2024. Kilde: BeredtC19 med data fra Norsk pasientregister og MSIS-labdatatabasen.

Aldersgruppe	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Endring siste 2 uker (%)
	1	100000	2	100000	3	100000	4	100000	
	uke 1		uke 2		uke 3		uke 4		
0-4	15	5,4	22	7,9	20	7,2	13	4,7	-35
5-14	4	0,6	8	1,3	6	0,9	10	1,6	67
15-29	15	1,5	11	1,1	14	1,4	17	1,7	21
30-64	84	3,3	58	2,3	59	2,3	65	2,6	10
65-79	106	13,9	63	8,2	81	10,6	60	7,8	-26
80+	65	26,4	55	22,3	37	15,0	39	15,8	5
Totalt	289	5,3	217	4,0	217	4,0	204	3,7	-6

uke 3 og 4



Merk at y-aksene er ulike for hver aldersgruppe.

*Stiplet linje: innleggelser med influensadiagnose i pasientjournalssystemet

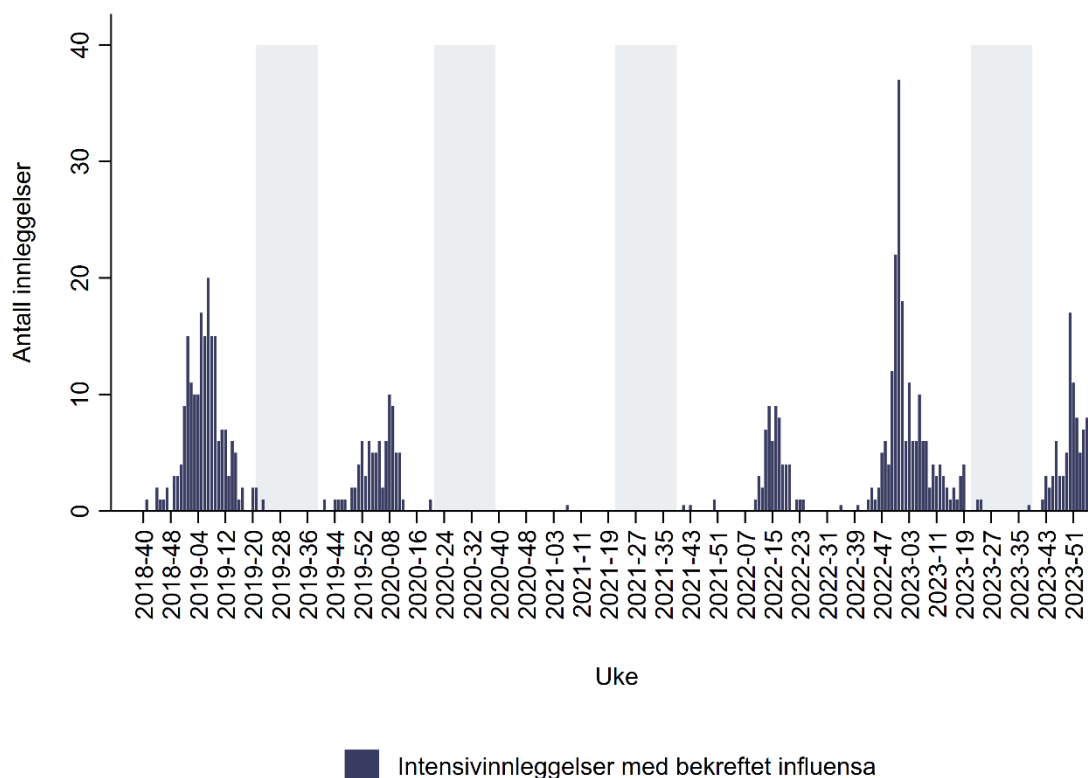
**Heltrukket linje: innleggelser med laboratoriebekreftet influensa

Figur 8. Glidende tre-ukers gjennomsnitt av insidens (antall per 100 000) av nye sykehusinnleggelser med influensa, 26. juni 2017 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen og Norsk pasientregister.

uke 3 og 4

Nye influensapasienter innlagt på intensivavdeling

FHI mottar daglig data over nye influensapasienter innlagt i intensivavdeling fra Norsk intensivregister (NIR), Dataene rapporteres hovedsakelig mellom uke 40 og uke 20. Tallene presentert i denne rapporten er bekreftede tilfeller og er basert på et datasett fra NIR oppdatert frem til kl. 05:45, 31. januar 2024.

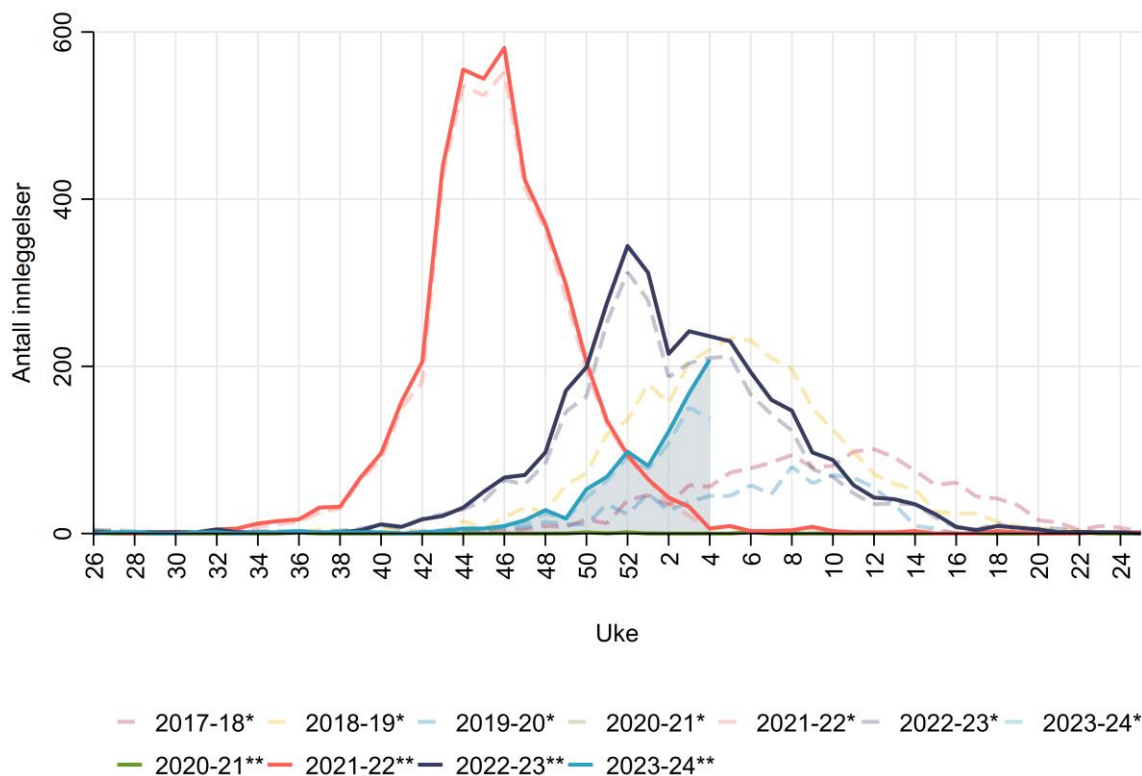


*Dataene er ukomplette mellom uke 21 og 39 hvert år bortsett fra 2022

Figur 9. Ukentlig antall nye pasienter med influensa innlagt i intensivavdeling, 1. oktober 2018 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; Norsk intensivregister.

uke 3 og 4

Nye sykehusinnleggelser med RS-virusinfeksjon



*Stiplet linje: innleggelser med RSV-adiagnose i pasientjournalssystemet
 **Heltrukket linje: innleggelser med laboratoriebekreftet RSV-infeksjon

Figur 10. Antall nye sykehusinnleggelser med RS-virusinfeksjon, etter uke, 26. juni 2017 – 28. januar 2024.

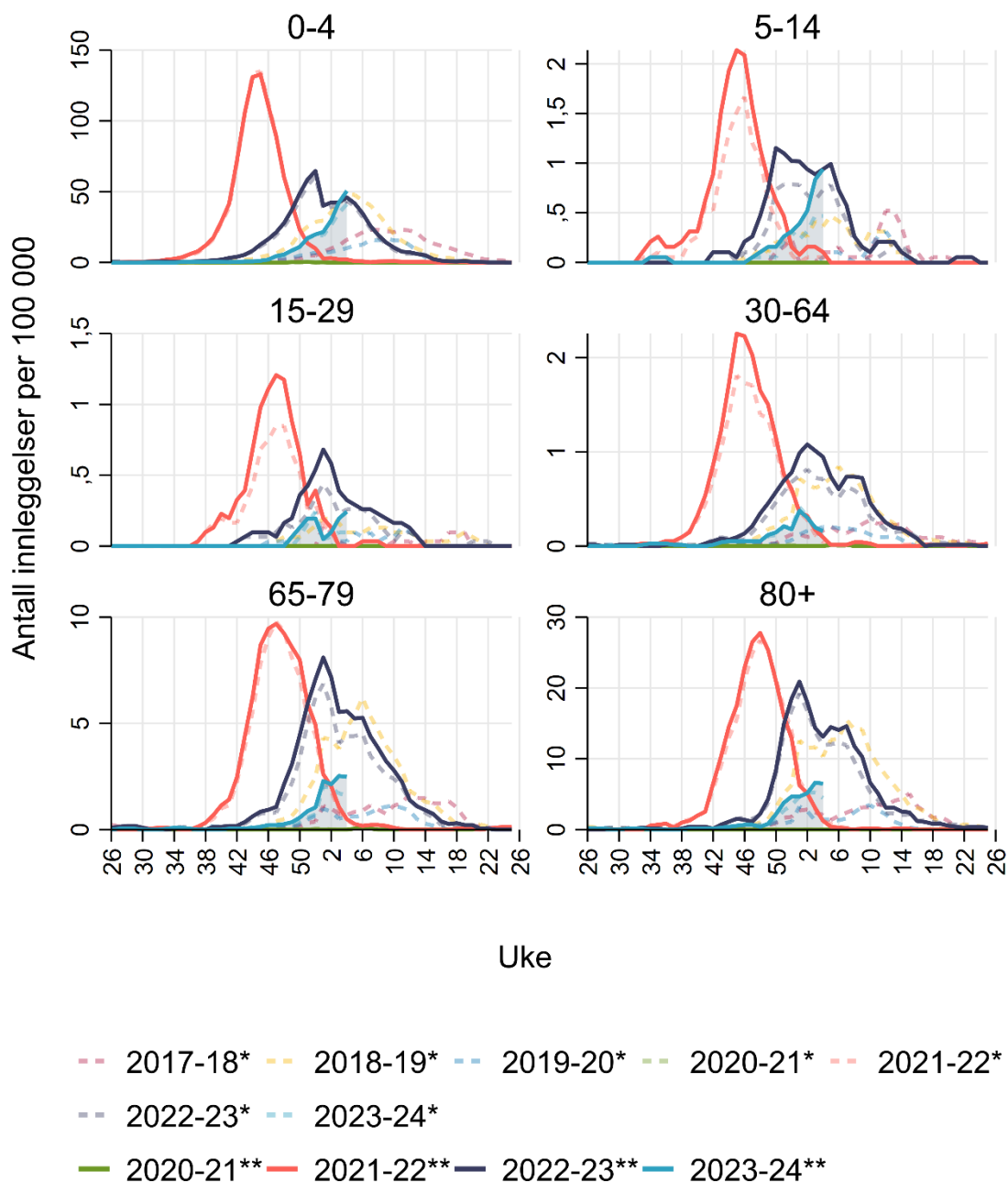
Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratedatabasen og Norsk pasientregister.

*Diagnosekodene for influensa settes senest ved utskrivelse, og det kan derfor være en viss forsinkelse i dataene. For å få et mer tidsriktig bilde av nye innleggelser med RS-virusinfeksjon i de siste ukene, oppgis også sykehusinnlagte med laboratoriebekreftet RS-virusinfeksjon, hvor det ennå ikke er registrert diagnose i pasientjournalssystemet. Tallene blir etterjustert når registreringsgraden øker.

Tabell 5 Antall nye pasienter innlagt i sykehus med laboratoriebekreftet RS-virusinfeksjon etter aldersgruppe de siste 4 ukene, 1. januar – 28. januar 2024. Kilde: BeredtC19 med data fra Norsk pasientregister og MSIS-lab-databasen. Noen av tallene i tabellen er anonymisert pga lavt antall påviste tilfeller.

Aldersgruppe	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Antall uke	Antall per	Endring siste 2 uker (%)
	1	100000	2	100000	3	100000	4	100000	
	uke 1	uke 1	uke 2	uke 2	uke 3	uke 3	uke 4	uke 4	
0-4	47	16,9	73	26,3	128	46,1	153	55,1	20
5-14	1	0,2	4	0,6	5	0,8	7	1,1	40
15-29	0	0,0	1	0,1	2	0,2	3	0,3	50
30-64	12	0,5	7	0,3	4	0,2	4	0,2	0
65-79	15	2,0	20	2,6	14	1,8	24	3,1	71
80+	6	2,4	17	6,9	15	6,1	17	6,9	13
Totalt	81	1,5	122	2,2	168	3,1	208	3,8	24

uke 3 og 4



Merk at y-aksene er ulike for hver aldersgruppe.

*Stiplet linje: innleggelser med RSV-diagnose i pasientjournalssystemet

**Heltrukket linje: innleggelser med laboratoriebekreftet RSV-infeksjon

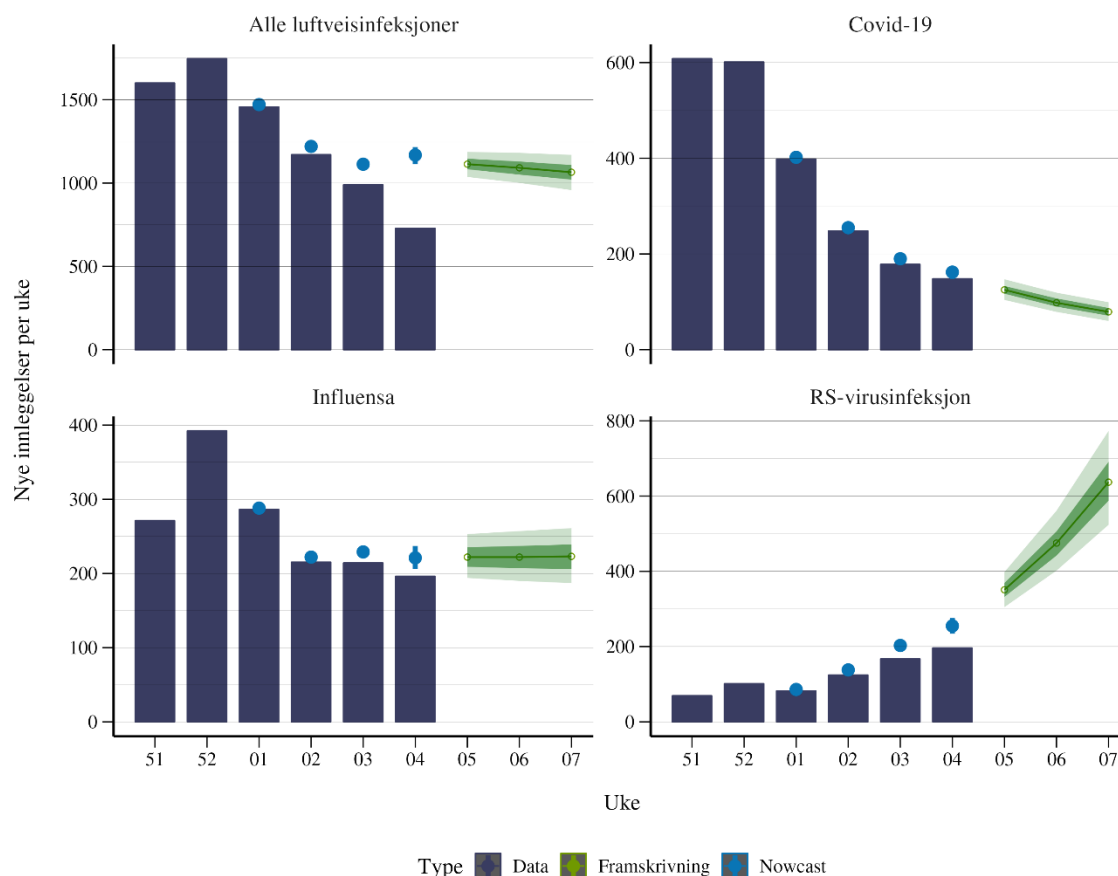
Figur 11. Glidende tre-ukers gjennomsnitt av insidens (antall per 100 000) av nye sykehusinnleggelser med RS-virusinfeksjon, 26. juni 2017 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen og Norsk pasientregister.

uke 3 og 4

Trend i innleggelser med luftveisinfeksjoner

Figur 12 viser antall innleggelser per uke for de siste 6 ukene med en korreksjon ("nowcasting") for tid mellom innleggelsesdato og dato for registrering i BeredtC19. Covid-19, influensa og RS-virusinfeksjon er lab-bekreftede innleggelser som definert over og alle luftveisinfeksjoner er basert på data kun fra Norsk Pasientregister. De korrigerte dataene brukes til å estimere trenden i innleggelser de siste 3 ukene og til en enkel framskriving av forventet antall innleggelser de neste tre ukene. Disse prediksjonene antar at trenden ikke endrer seg og må derfor tolkes med varsomhet.

Innleggelser med RS-virusinfeksjon øker raskt med en doblingstid på mellom 2 og 3 uker. Hvis denne trenden fortsetter vil i løpet av de neste tre ukene nå de høye nivåene fra 21/22 sesongen, men trenden kan også fort snu før vi når slike høye nivåer. Covid-19 har en fortsatt nedadgående trend og Influensa og alle luftveisinfeksjoner har en flat trend.



Figur 12. Antall nye innleggelser i sykehus med luftveisinfeksjon, per dag og undergruppe. De blå søylene er observerte data, de blå punktene er estimert fra korreksjon («nowcasting») for tid mellom innleggelsesdato og dato for registrering i BeredtC19, og de grønne feltene indikerer prediksjoner framover i tid (framskriving). Det mørkegrønne feltet indikerer et 50% prediksjonsintervall og det lysegrønne et 90% prediksjonsintervall. «Alle luftveisinfeksjoner» inkluderer diagnosekodene J00-J06, J09-J22, J80, U07, A37 og H65-H67 fra Norsk pasientregister. Covid-19, influensa og RS-virus innleggelser er lab-bekreftede innleggelser som definert over. Kilde: Beredt C19 med data fra Norsk pasientregister og MSIS-laboratoriedatabasen.

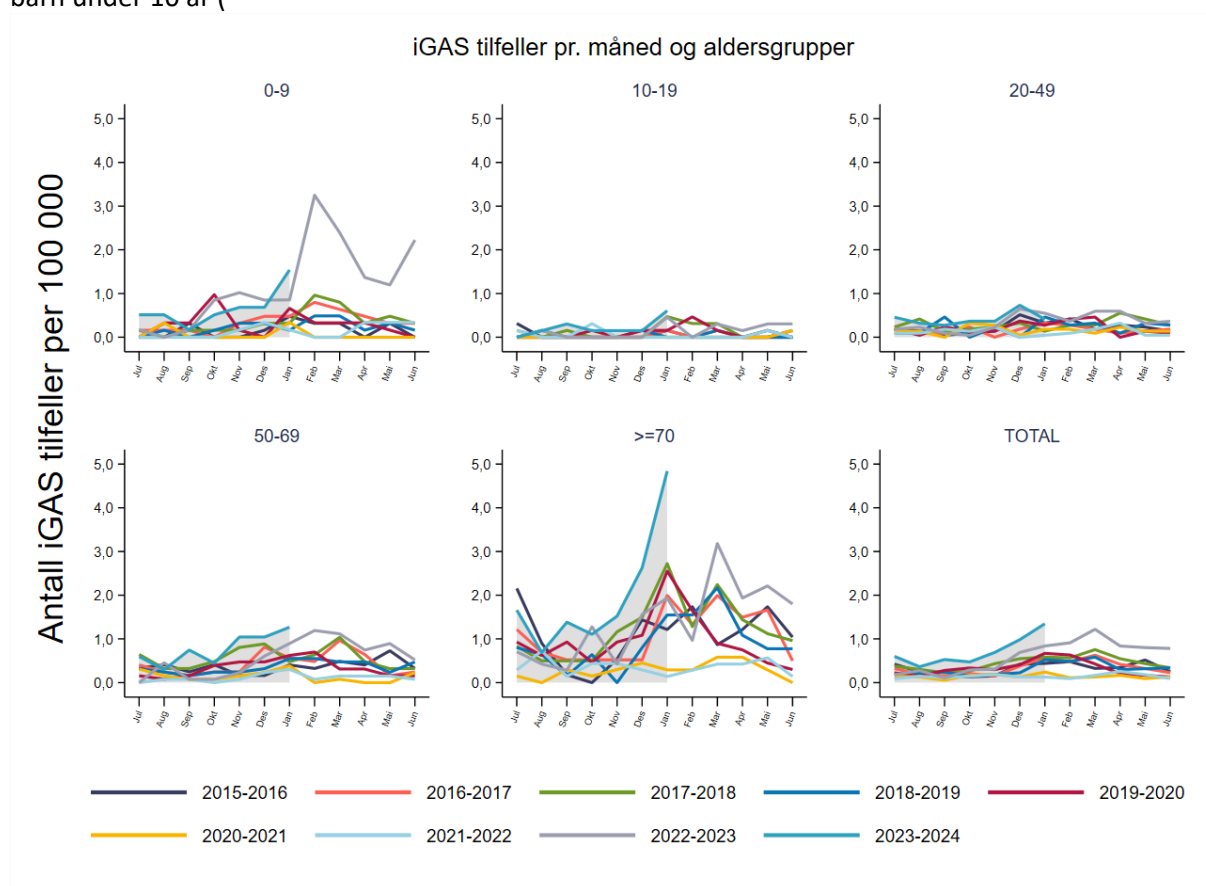
uke 3 og 4

Invasive gruppe A-streptokokker (iGAS)

Status infeksjoner med invasive gruppe A-streptokokker (iGAS)

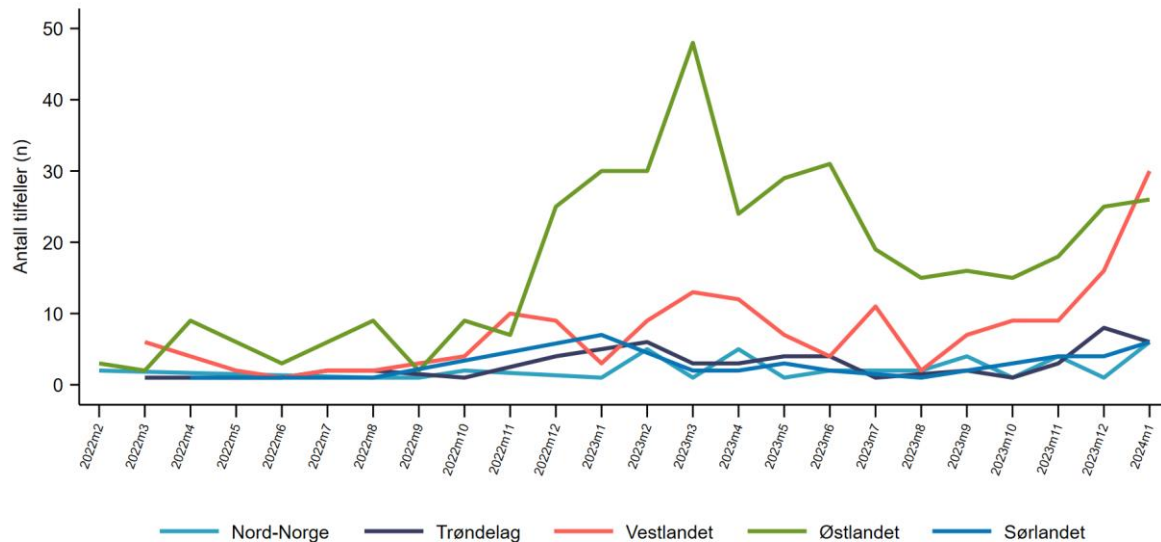
Meldingssystem for smittsomme sykdommer (MSIS) inneholder opplysninger om personer i Norge som er smittet med meldingspliktige smittsomme sykdommer. Sykdommene er inndelt i ulike sykdomsgrupper; A og C. Invasive gruppe A-streptokokker tilhører gruppe A. Smittsomme sykdommer i gruppe A er sykdommer som det er nødvendig å overvåke med detaljerte opplysninger om hvert tilfelle av hensyn til smittevernet og internasjonale forpliktelser. Dataene presentert i denne rapporten er oppdatert frem 31. jan 2024.

Som i fjor vinter er det nå høy forekomst av invasive GAS-infeksjoner. Fra desember har FHI fått meldt flere tilfeller av invasive GAS-infeksjoner til MSIS hos voksne og særlig hos de over 70 år sammenlignet med sesonger før pandemien. Den siste uken er det også rapportert en økning hos barn under 10 år (



Figur 13). Det er flest tilfeller på Vestlandet og Østlandet (

uke 3 og 4



Figur 14).

Det er også rapportert om høy forekomst av iGAS i Sverige, Danmark og England den siste tiden. Som tidligere rapportert fikk FHI meldt flere invasive GAS-infeksjoner i fjor vinter enn det som ble meldt i årene før pandemien. Økningen var da tydeligst etter nyttår og blant barn under 10 år, men økte også hos voksne og eldre på senvinteren og våren. Totalforekomsten var høyest i mars.

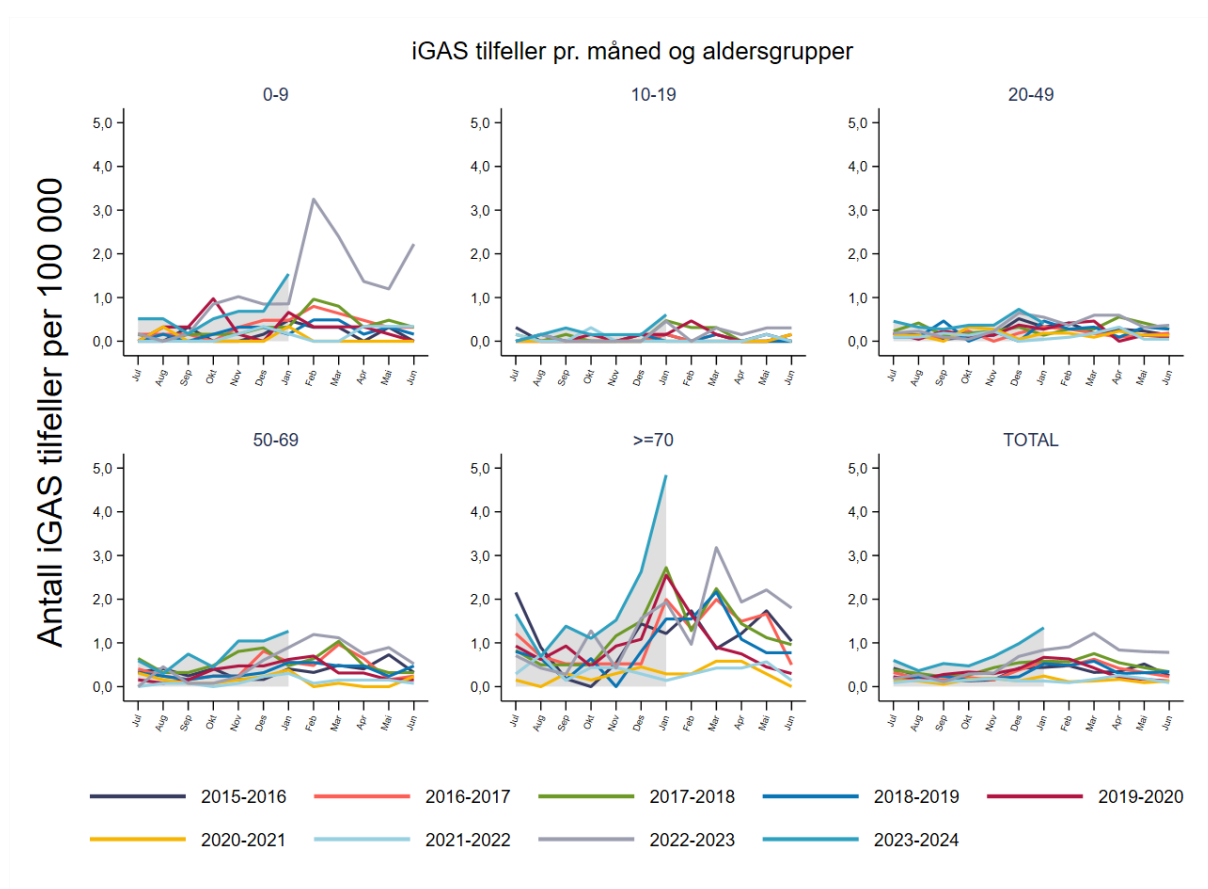
Blant de invasive GAS stammene som er undersøkt, er det ikke funnet noen nye typer, og alle har vært følsomme for penicillin.

Det er viktig med rask sykehusinnleggelse ved mistanke om alvorlige GAS infeksjoner. Tilfeller av alvorlig GAS sykdom er i all hovedsak sporadiske tilfeller, og forebyggende behandling med antibiotika til nærkontakter anbefales vanligvis ikke. Pasienten og nærkontaktene bør likevel gis informasjon om at sekundærtinfeller til alvorlig GAS-sykdom kan forekomme blant nærkontakter. Disse er i hovedsak milde, men kan i sjelden tilfeller få et alvorlig forløp. Det er derfor viktig å informere slik at eventuelle sekundærtinfeller kan oppdages tidlig.

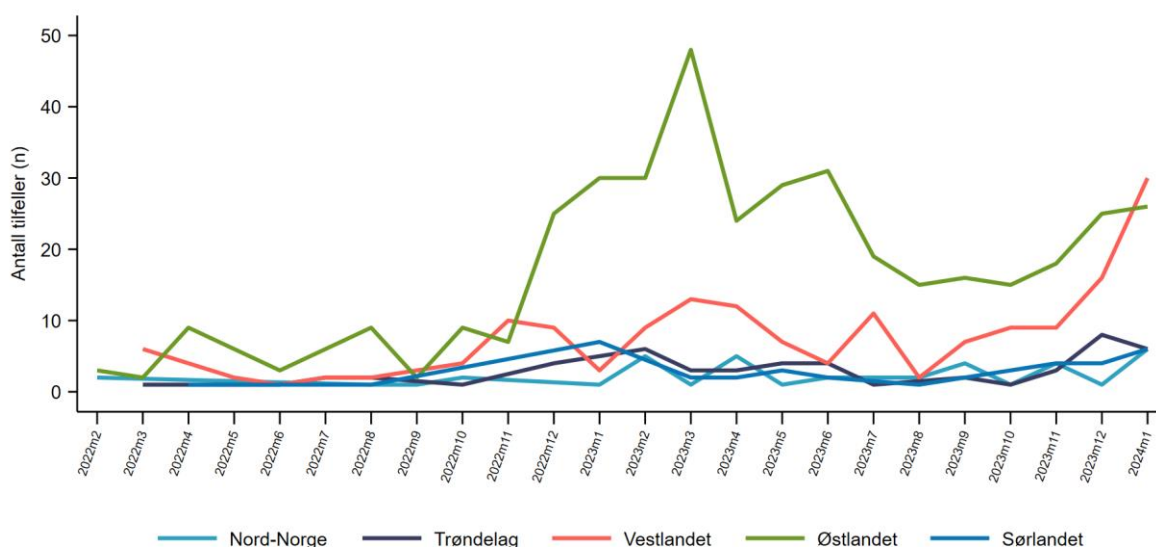
Les mer om dette i Smittevernveilederen:

[Streptokokk gruppe A-infeksjon – FHI](#)

uke 3 og 4



Figur 13. Månedlige trender i forekomsten av iGAS per 100000 fra juli 2015 – januar 2024 etter aldersgrupper. Tallene for inneværende måned vil oppdateres. Kilde: MSIS per 31. jan 2024.



Figur 14. Antall tilfeller av iGAS i ulike landsdeler per måned fra februar 2022-januar 2024. Kilde MSIS per 31. jan 2024.

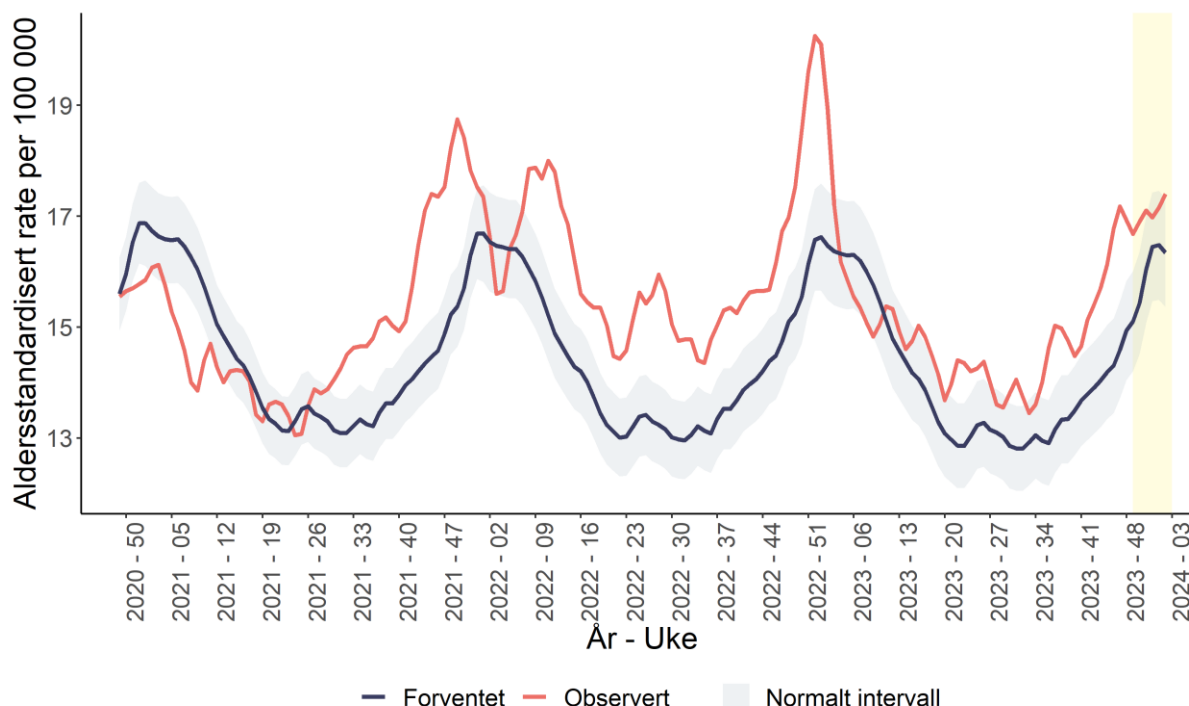
Dødelighet

Totaldødelighet

Observert dødelighet sammenlignes med et forventet nivå som er basert på modeller som tar hensyn til aldersfordeling i befolkningen, trender i utvikling av dødelighet i en referanseperiode (2010-2019), samt sesongmessige og ukentlige variasjoner i tidsserien som modellen bygger på. Dødelighet vil naturlig variere over uker og mellom år, og denne variasjonen skaper et intervall som det er forventet at dødeligheten vil ligge innenfor. Usikkerheten i beregningene øker jo lengre vekk fra referanseperioden man beveger seg. Les mer om [overvåkingen av totaldødelighet](#). Kilder: SSB sin statistikkbank tabell 07995 og tabell 01222, per 30. januar 2023.

Dødelighetsnivå

Figur 15 viser utvikling i observert dødelighet, når vi tar hensyn til endringer i befolknings sammensetningen, og sammenligner dette med forventet dødelighet basert på perioden 2010-2019. Etter et fall i totaldødeligheten i uke 52, økte dødeligheten i uke 1 og har ligget stabilt på et høyere nivå de siste ukene. I uke 3 var dødeligheten litt høyere enn forventet nivå for denne tiden av året. Tallene for de siste 6-8 ukene er foreløpige, og fortløpende registrering av dødsfall vil føre til at tallene endrer seg noe (kilde: [SSB](#)).



Figur 15. Trender i totaldødelighet fra uke 49 2020 til uke 3 2024. Observerte ukentlige rater (alderstandardisert, rød linje) sammenlignes med forventede ukentlige rater (alderstandardisert, blå linje) basert på perioden 2010-2019. Usikkerhetsintervall rundt forventet rate er markert med et lysegrått felt og angitt som normalt intervall. Det gule feltet viser uker som fortsatt er under oppdatering (uke 50 2023-3 2024), og tallene herfra er derfor foreløpige. Merk at y-aksen er trunkert og starter på 13 og ikke 0.

Antall dødsfall per uke

Det ukentlige antallet meldte dødsfall er gitt i Tabell 6.

Tabell 6. Totaldødelighet i befolkningen angitt som antall dødsfall og antall per 100 000 uke 52 2023 - uke 3 2024, med prosentvis endring fra uken før. Kilde: SSBs statistikkbank tabell 07995 og tabell 01222, lastet ned 30. januar 2024.

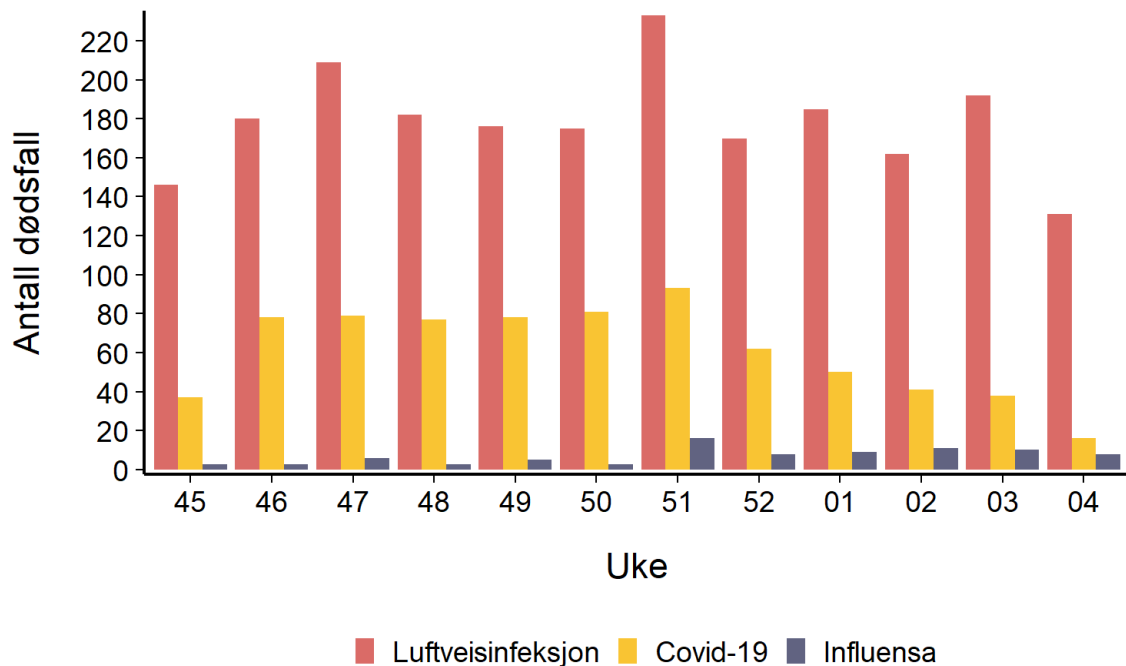
Indikator	Uke 52	Uke 1	Uke 2	Uke 3
Antall nye dødsfall	897	963	951	962
Antall dødsfall per 100 000	16.3	17.5	17.2	17.4
Endring fra uken før i antall nye dødsfall	-8.4 %	7.4 %	-1.2 %	1.2 %
Median alder	82 år	81 år	82 år	83 år

Dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon

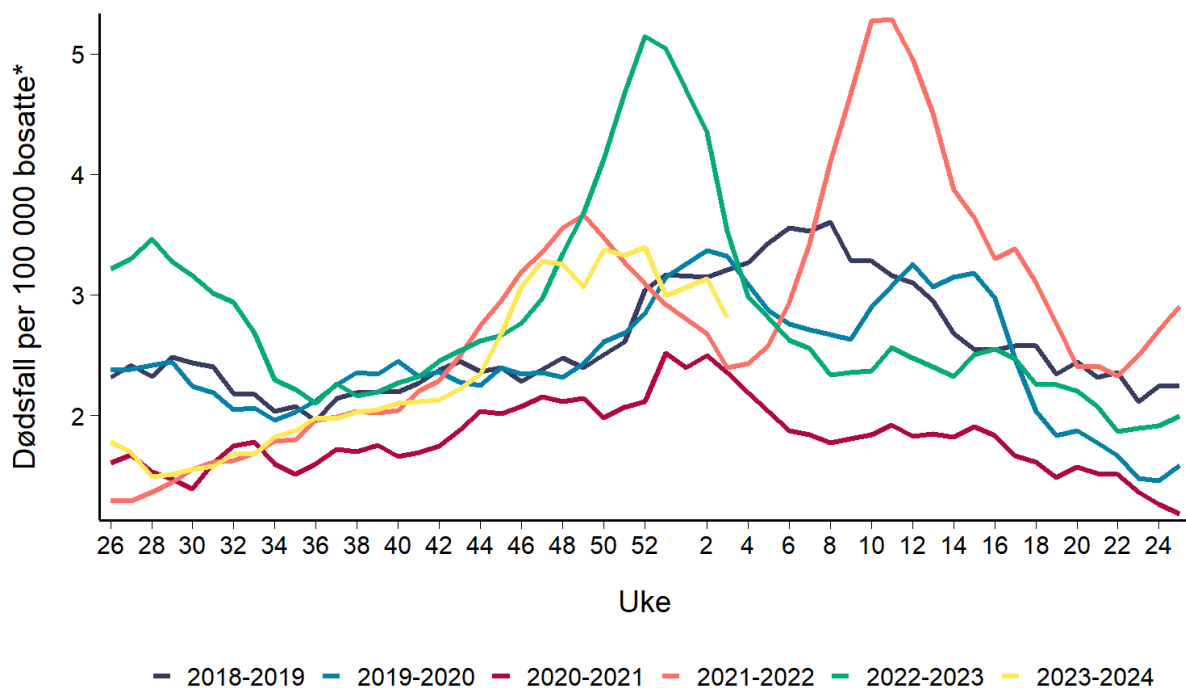
Dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon overvåkes gjennom Dødsårsaksregisteret med supplerende informasjon fra Folkeregisteret, og defineres som dødsfall hvor minimum én av følgende diagnosekoder er satt som underliggende eller medvirkende dødsårsak på dødsattesten: J00-J06 (akutte øvre luftveisinfeksjoner), J09-J22 (influensa, pneumoni, bronkitt, bronkiolitt og andre nedre luftveisinfeksjoner), J80 (respiratorisk distressyndrom hos voksne), U07, U09, U10 (covid-19), A37 (kikhoste) og H65-H67 (akutt mellomørebetennelse). Merk at denne definisjonen også inneholder relevante diagnosekoder for covid-19. Influensa-assosierte dødsfall defineres som dødsfall hvor minimum én av følgende diagnosekoder er satt som underliggende eller medvirkende dødsårsak på dødsattesten: J09, J10 og J11. Antall dødsfall oppgis per uke, og der hvor det oppgis rater av dødsfall vil dette være antall assosierte dødsfall per 100 000 bosatte individer i Folkeregisteret samme uke. Ratene av dødsfall er kjønns- og aldersstandardisert (1-års aldersgrupper) mot oppgitt befolkning i Norge per 1 januar 2022 hos SSB (<https://www.ssb.no/statbank/table/07459>). Tallene er foreløpige og kan endre seg. Der hvor antall dødsfall er mellom 1-5 oppgis dette som 2,5 dødsfall. Uttrekk av data ble gjennomført 29. januar 2024.

Det er usikkerhet knyttet til hvor mye en angitt dødsårsak på en dødsattest faktisk har bidratt til dødsfallet som meldes. Tallene som oppgis, spesielt for siste uke, vil ofte justere seg grunnet etterregistreringer. Flere av de angitte diagnosekodene, som for eksempel influensa og covid-19, benyttes oftest dersom det foreligger laboratoriepåvisning som bekrefter diagnosen. Det antas derfor at det er individer som dør av eller med disse tilstandene som får mer uspesifikke diagnosekoder på dødsattesten i fravær av laboratoriebekreftelse. På grunn av mer utbredt testing for SARS-CoV-2 er det også sannsynlig at influensa-assosierte dødsfall i større grad underrapporteres sammenlignet med covid-19-dødsfall.

uke 3 og 4

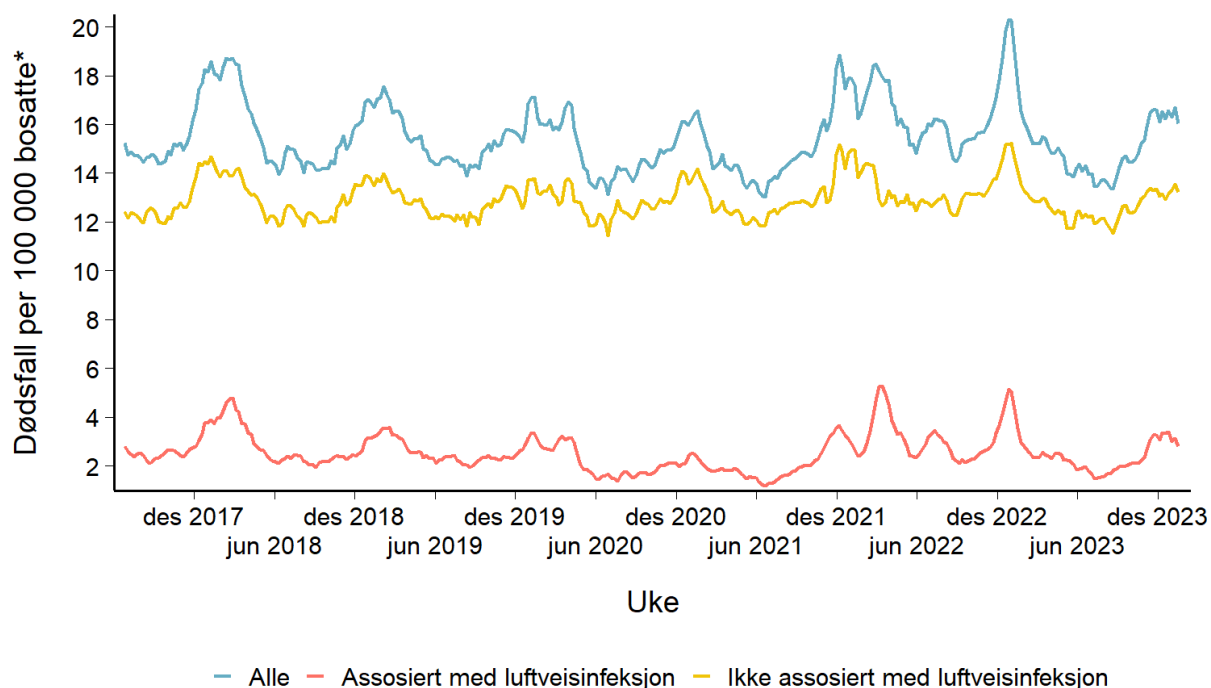


Figur 16. Antall dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon, covid-19- og influensa per uke siste 12 uker. Covid-19- og influensa assosierte dødsfall inngår i luftveisinfeksjon gruppen. Kilde: Dødsårsaksregisteret, Folkehelseinstituttet.



*Tre ukers glidende gjennomsnitt av ukentlige alders- og kjønnstandardiserte rater

Figur 17. Ukentlige rater av dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon per sesong (uke 26 til uke 25 påfølgende år). Gul linje viser inneværende sesong frem til uke 3 i 2024. Kilde: Dødsårsaksregisteret, Folkehelseinstituttet og Folkeregisteret.



*Tre ukers glidende gjennomsnitt av ukentlige alders- og kjønnsstandardiserte rater

Figur 18. Ukentlige rater av alle dødsfall, dødsfall assosiert med luftveisinfeksjon og dødsfall ikke assosiert med luftveisinfeksjon (dødsfall hvor ingen av de definerte diagnosekodene for luftveisinfeksjon forekommer på dødsattest) fra uke 26 i 2017 til uke 3 i 2024. Kilde: Dødsårsaksregisteret, Folkehelseinstituttet og Folkeregisteret.

Covid-19-assosierte dødsfall

Covid-19-assosierte dødsfall er definert som dødsfall hvor covid-19 er angitt som underliggende eller medvirkende årsak på dødsattesten. Data på dødsfall er trukket 31. januar 2024 kl. 07.30. Tallene kan bli justert ut fra etterregistreringer, spesielt den siste uken. Mens man tidligere kun inkluderte dødsfall med en positiv prøve i MSIS, inkluderes nå også dødsfall uten en positiv prøve i MSIS. Første dødsfall ble meldt 21. mai 2020.

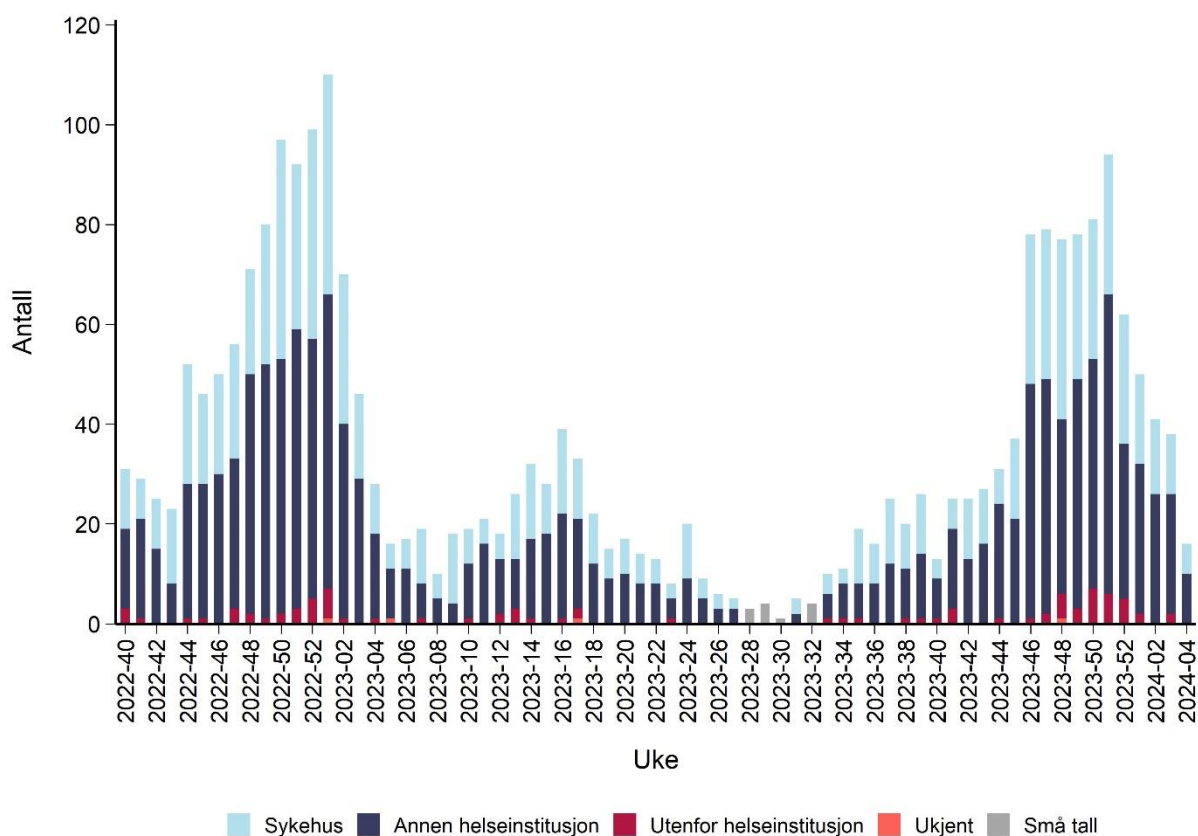
For hvert dødsfall i Dødsårsaksregisteret skal det velges ut én underliggende dødsårsak. Folkehelseinstituttet følger regler fastsatt av WHO for utvelgelsen av denne underliggende dødsårsaken. Forenklet kan man si at den underliggende dødsårsaken anses som den viktigste faktoren som ledet til døden, uten at man kan si noe om hvor mye eventuelt andre dødsårsaker har bidratt til dødsfallet. Hvis det påføres flere dødsårsaker på dødsmeldingen vil den eller de sykdommene som ikke registreres som underliggende dødsårsak, bli registrert som medvirkende dødsårsak. Om covid-19 blir underliggende eller medvirkende dødsårsak avhenger av hvor på dødsmeldingen legen påfører diagnosekodene. Dette er opp til den enkelte lege å vurdere.

Gjennom pandemien og frem til 28.01.2024 er det registrert totalt 6 618 covid-19-assosierte dødsfall i Dødsårsaksregisteret. I 2023 ble det registrert 1 542 dødsfall og i 2024 er det hittil registrert 145 dødsfall. Data for uke en må tolkes med varsomhet. For hele pandemien er gjennomsnittsalderen på de døde 83 år, medianalderen er 85 år, og 3 530 (53 %) er menn.

uke 3 og 4

Tabell 7. Antall covid-19 assosierte dødsfall hele pandemien etter alder (9. mars 2020 – 28. januar 2024) og siste 12 uker. Kilde: BeredtC19, Dødsårsaksregisteret og Folkeregisteret.

Alder (år)	Hele pandemien		Siste 12 uker (uke 45-4)	
	Antall	Antall per 100 000	Antall	Antall per 100 000
0-14	9	1,0	0	0,0
15-39	35	2,0	1-4	.
40-59	204	14,0	18	1,2
60-69	487	80,5	38	6,3
70-79	1 493	313,4	177	37,2
80+	4 390	1781,9	496	201,3

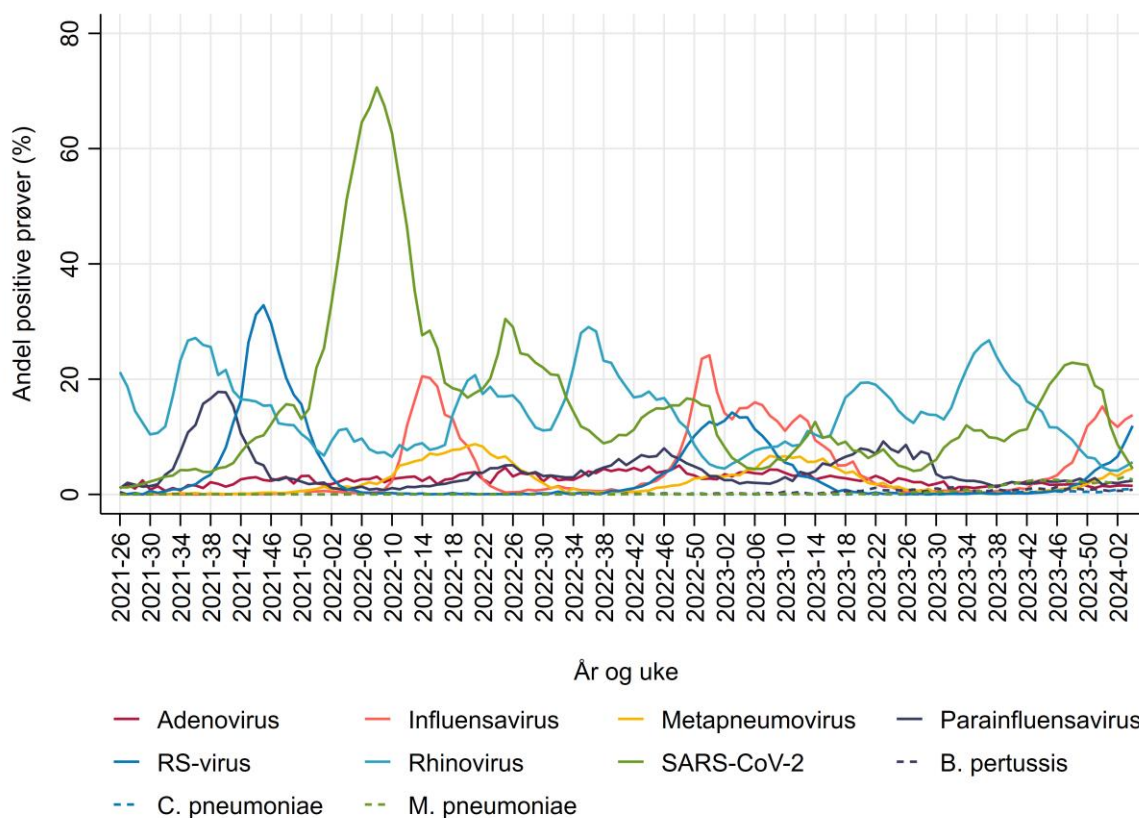


Figur 19. Antall covid-19 assosierte dødsfall rapportert til Folkehelseinstituttet per dødsdato (i uker) fordelt på dødssted, 3. oktober 2022 – 28. januar 2024. Dødssted angis ikke i alle uker (grått) på grunn av små tall. Kilde: BeredtC19 Dødsårsaksregisteret.

Testing og påvisninger

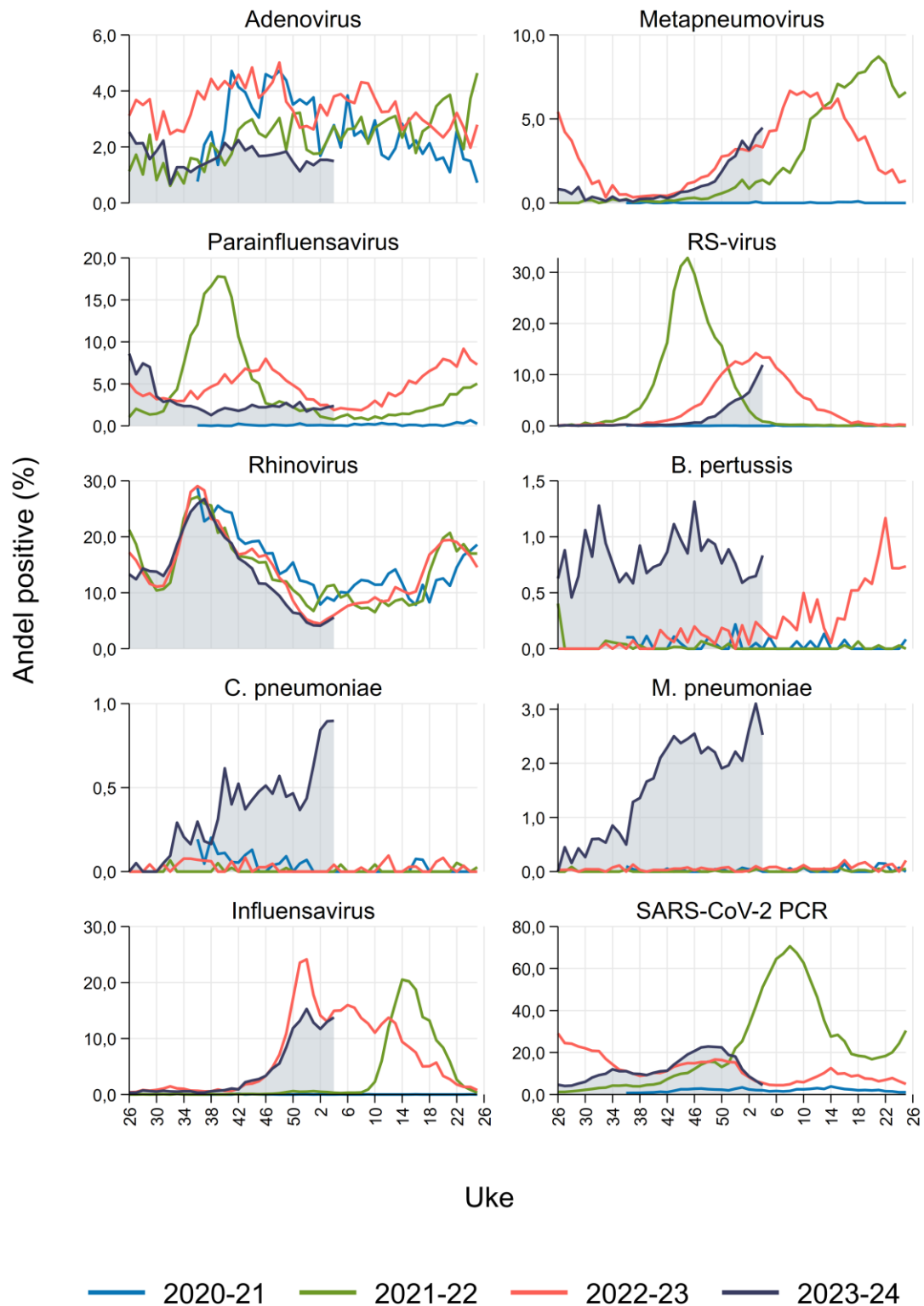
Luftveisagens

Positive og negative prøveresultater for adenovirus i luftveisprøver, influensavirus, metapneumovirus, parainfluenzavirus, respiratorisk syncytial (RS-) virus, rhinovirus, SARS-CoV-2, *Bordetella pertussis*, *Chlamydia (Chlamydophila) pneumoniae* og *Mycoplasma pneumoniae* fra landets medisinske mikrobiologiske laboratorier meldes fortløpende elektronisk til MSIS-laboratoriedatabasen. Rapporten er basert på data hentet ut 30. januar 2024. Tallene i rapporten baserer seg på prøvedato og presenterer antall PCR-analyser gjort for smittestoffene nevnt over. En person kan ha blitt testet flere ganger, og vil dermed telles flere ganger. En prøve kan ha blitt analysert for flere smittestoff, og vil dermed også telles flere ganger. Etterjusteringer kan forekomme. Innholdet i rapporten kan variere fra uke til uke, avhengig av hvilke smittestoff som sirkulerer. Omtale av de ulike smittestoffene finnes i [Smittevernveilederen](#).



Figur 20. Andel PCR-analyser positive for adenovirus i luftveisprøver, influensavirus, metapneumovirus, parainfluenzavirus, respiratorisk syncytial (RS-) virus, rhinovirus, SARS-CoV-2, *Bordetella pertussis*, *Chlamydia (Chlamydophila) pneumoniae* og *Mycoplasma pneumoniae*, Norge, 28. juni 2021 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen.

uke 3 og 4



*Merk at y-aksene er ulike for hver agens

Figur 21. Andel analyser positive for adenovirus i luftveispøver, influenzavirus, metapneumovirus, parainfluenzavirus, respiratorisk syncytial (RS-) virus, rhinovirus, SARS-CoV-2, *Bordetella pertussis*, *Chlamydia (Chlamydophila) pneumoniae* og *Mycoplasma pneumoniae*, etter sesong, 31. august 2020 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-labdatabasen.

uke 3 og 4

Tabell 8. PCR-analyser gjort og PCR-analyser positive for adenovirus i luftveisprøver, influensavirus, metapneumovirus, parainfluenzavirus, respiratorisk syncytial (RS-) virus, rhinovirus, SARS-CoV-2, *Bordetella pertussis*, *Chlamydomphila pneumoniae* og *Mycoplasma pneumoniae*, Norge, 15. januar 2024 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen.

Smittestoff	Uke 3			Uke 4			Ukentlig endring i andel positive siste 2 uker (%)
	Antall analyser	Antall positive	Andel positive (%)	Antall analyser	Antall positive	Andel positive (%)	
Adenovirus	4928	76	1,5	5409	81	1,5	-3
Influenzavirus	7733	1004	13,0	7998	1101	13,8	6
Metapneumovirus	5716	231	4,0	6246	280	4,5	11
Parainfluenzavirus	5242	116	2,2	5822	138	2,4	7
RS-virus	7026	644	9,2	7484	891	11,9	30
Rhinovirus	5752	277	4,8	6236	349	5,6	16
SARS-CoV-2	8071	532	6,6	8294	371	4,5	-32
<i>B. pertussis</i>	5701	37	0,6	6240	52	0,8	28
<i>C. pneumoniae</i>	5921	53	0,9	6461	58	0,9	0
<i>M. pneumoniae</i>	5962	185	3,1	6497	164	2,5	-19
Alle agens totalt	62052	3155	5,1	66687	3485	5,2	3

uke 3 og 4

Tabell 9. Antall analyser gjort, antall analyser positive, andel analyser positive for metapneumovirus, respiratorisk syncytial (RS-) virus, *Bordetella pertussis* og *Mycoplasma pneumoniae* etter alder de siste 2 ukene, 15. januar 2024 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19; MSIS-laboratoriedatabasen.

Smitte- stoff	Alder (år)	Uke 3					Uke 4				
		Antall analyser	Antall analyser per 100000	Antall positive	Antall positive per 100000	Andel positive (%)	Antall analyser	Antall analyser per 100000	Antall positive	Antall positive per 100000	Andel positive (%)
Metapneumovirus											
	0-4	810	291,6	71	25,6	8,8	966	347,8	66	23,8	6,8
	5-14	410	64,2	19	3,0	4,6	541	84,8	34	5,3	6,3
	15-29	829	80,7	27	2,6	3,3	844	82,1	42	4,1	5,0
	30-64	2273	89,7	73	2,9	3,2	2460	97,1	96	3,8	3,9
	65-79	902	117,9	27	3,5	3,0	955	124,8	27	3,5	2,8
	80+	492	199,7	14	5,7	2,8	480	194,8	15	6,1	3,1
RS-virus											
	0-4	891	320,8	367	132,1	41,2	1059	381,2	496	178,6	46,8
	5-14	454	71,1	36	5,6	7,9	592	92,7	70	11,0	11,8
	15-29	929	90,4	43	4,2	4,6	943	91,8	50	4,9	5,3
	30-64	2662	105,1	121	4,8	4,5	2832	111,8	152	6,0	5,4
	65-79	1309	171,1	50	6,5	3,8	1319	172,4	80	10,5	6,1
	80+	780	316,6	27	11,0	3,5	739	300,0	43	17,5	5,8
B. pertussis											
	0-4	715	257,4	2	0,7	0,3	856	308,2	5	1,8	0,6
	5-14	415	65,0	15	2,4	3,6	562	88,0	16	2,5	2,8
	15-29	914	89,0	7	0,7	0,8	934	90,9	9	0,9	1,0
	30-64	2364	93,3	11	0,4	0,5	2530	99,8	16	0,6	0,6
	65-79	851	111,2	0	0,0	0,0	935	122,2	4	0,5	0,4
	80+	442	179,4	2	0,8	0,5	423	171,7	2	0,8	0,5
M. pneumoniae											
	0-4	772	277,9	7	2,5	0,9	889	320,0	10	3,6	1,1
	5-14	435	68,2	46	7,2	10,6	580	90,9	48	7,5	8,3
	15-29	941	91,6	58	5,6	6,2	967	94,1	46	4,5	4,8
	30-64	2464	97,2	69	2,7	2,8	2640	104,2	53	2,1	2,0
	65-79	892	116,6	5	0,7	0,6	979	128,0	6	0,8	0,6
	80+	458	185,9	0	0,0	0,0	442	179,4	1	0,4	0,2

Sentinel-overvåking av luftveivirus gjennom fyrårnsystemet

Sentinel fyrårnsystemet er en integrert overvåking av de mest aktuelle luftveivirus og ikke kun influensavirus og SARS-CoV-2. Overvåkingen er basert på et nettverk av fastleger og legevakter som sender inn prøver fra pasienter med symptomer på akutt luftveisinfeksjon for utvidet luftveivirus påvisning, samt klinisk informasjon om pasientene. Dette gjøres for å få en bedre samlet oversikt over luftveivirusinfeksjoner blant pasienter i primærhelsetjenesten, og for å kunne se på samspillet mellom disse virusene gjennom sesongen og forskjeller i kliniske symptomer. Et visst forbehold må tas i tolkning av data da det enkelte uker kan være få prøver gjennom dette systemet.

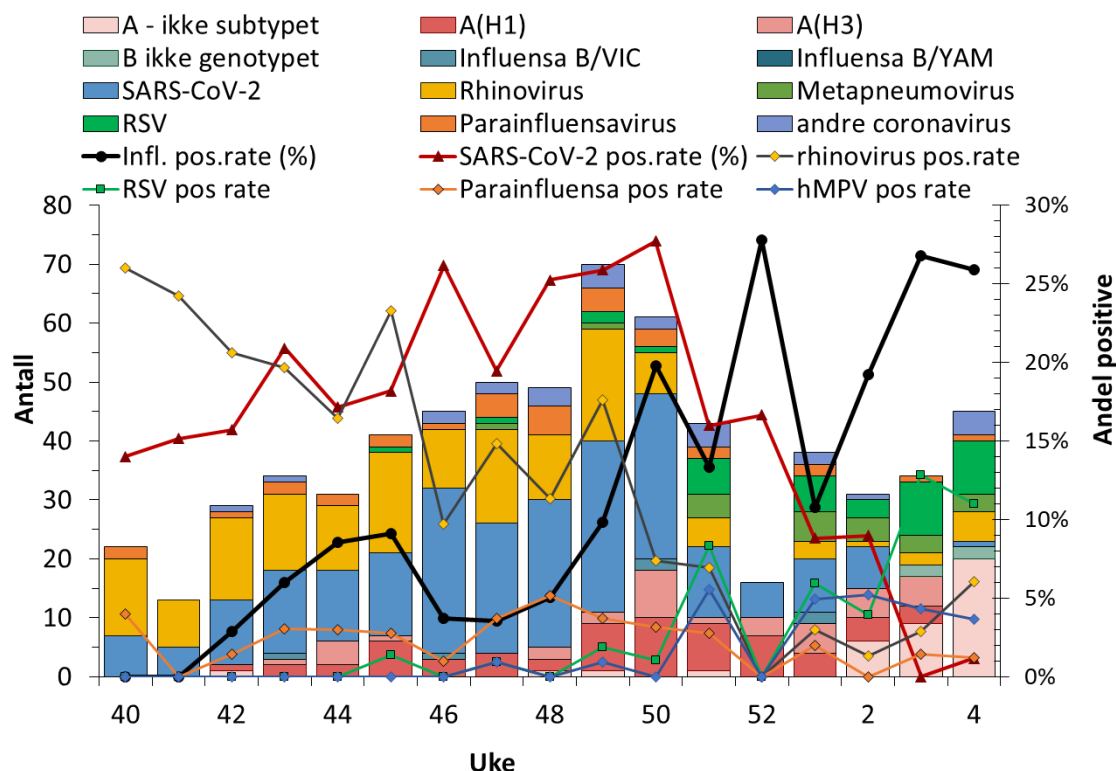
Så langt i sesongen (start uke 40) er det undersøkt 1347 fyrårnprøver for luftveivirus og det er funnet influensavirus i 150 av prøvene. For uke 3 er det undersøkt 71 prøver, og så langt 85 prøver for uke 4; positivraten for luftveivirus blant disse var 46 % i uke 1 og 49 % i uke 2. Influensapåvisninger økte i ukene fram til jul, og nåde en foreløpig topp i uke 52 med andel som var positiv for influensa på 28 % . Andelen falt så til 11 % i uke 1 men har siden økt til 27 % i uke 3 og 26 % i uke 4. Blant influensavirusene har det vært 64 A(H1), 37 A(H3), 39 A ennå ikke subtypet, 4 B ennå ikke linjebestemt og 6 B/Victoria. H3 har vært vanligste subtype blant influensa A-virus de siste ukene. SARS-CoV-2 var det vanligst påviste viruset fra uke 46 inntil uke 51 og er gått ned til 1 % etter en toppnotering på 28 % i uke 50. RSV har økt noe de siste ukene og lå på 13% i uke 3 og 11 % i uke 4. Den tidligere dominerende rhinovirusgruppen utgjorde kun 3 % i uke 3 og 6 % i uke 4. (Figur 22 og

Tabell 10). Det påvises også noe parainfluensavirus, metapneumovirus og korona forkjølelsesvirus i fyrårnprøvene.

Vi må anta at resultat fra hjemmetesting for SARS-CoV-2 fortsatt kan påvirke om man går til lege og eventuelt blir prøvetatt der, slik at sammenligning av forekomsten av SARS-CoV-2 og de andre luftveivirusene blant fyrårnprøvene kan være litt skjev. Denne skjevheten er antakelig mye mindre enn de par siste sesongene.

I uke 3 og 4 ble det tatt flest prøver i aldersgruppen 25-59 år, med totalt 77 prøver, etterfulgt av 15-24-åringer (32), de over 60 år (24), 0-4-åringer (13) og 5-14-åringer (9).

uke 3 og 4



Figur 22. Antall laboratoriebekreftede luftveisvirusinfeksjoner blant fyrtdårnrøver fra uke 40/2023 til og med uke 4/2024, samt andel positive for en rekke luftveisvirus. Siste ukens data er ukomplette. Kilde: MSIS Laboratoriedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

Tabell 10. Ukentlig antall fyrtdårnrøver og andel med påviste luftveisvirus; fra siste uke samt 10 foregående uker, og sum for hele sesongen siden uke 40. Data for siste uke er ikke komplette, og for noen virus kan antall testede være mindre komplett. Kilde: MSIS Laboratoriedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

Agens	Uke											Sum
	46	47	48	49	50	51	52	1	2	3	4	
Antall testet	107	113	99	112	101	75	36	102	78	71	85	1347
Influensa % positive	4 %	4 %	5 %	10 %	20 %	13 %	28 %	11 %	19 %	27 %	26 %	
Influensa A % positive	3 %	4 %	5 %	10 %	18 %	13 %	28 %	9 %	19 %	24 %	24 %	
Influensa B % positive	1 %	0 %	0 %	0 %	2 %	0 %	0 %	2 %	0 %	3 %	2 %	
SARS-CoV-2 % positive	26 %	19 %	25 %	26 %	28 %	16 %	17 %	9 %	9 %	0 %	1 %	
RSV % positive	0 %	1 %	0 %	2 %	1 %	8 %	0 %	6 %	4 %	13 %	11 %	
Rhinovirus % positive	10 %	15 %	11 %	18 %	7 %	7 %	0 %	3 %	1 %	3 %	6 %	
Parainfl. % positive	1 %	4 %	5 %	4 %	3 %	3 %	0 %	2 %	0 %	1 %	1 %	
Metapneumovirus	0 %	1 %	0 %	1 %	0 %	6 %	0 %	5 %	5 %	4 %	4 %	
Andre coronavirus % positive	2 %	2 %	3 %	4 %	2 %	5 %	0 %	2 %	1 %	0 %	5 %	

Influensa

Prøvesvar fra medisinsk-mikrobiologiske laboratorier inngår i den nasjonale laboratoriedatabasen MSIS-laboratoriedatabasen ved FHI, som gir dataene om laboratoriebekreftet influensa. Data som er i databasen onsdag morgen blir med i oppsummeringen.

I tillegg sender et utvalg leger, såkalte fyrtårnleger, inn prøver fra pasienter med influensalignende sykdom for viruspåvisning og karakterisering som ledd i sentinelovervåkingen. Dette systemet styrkes nå etter pandemien med flere leger og testing av prøvene i et utvidet luftveisviruspanel.

Folkhelseinstituttet er WHO nasjonalt influensasenter og nasjonalt referanselaboratorium for både influensa og koronavirus med alvorlig utbruddspotensiale. Referanselaboratoriet gjør opp status på forekomst av influensavirus og utfører utvidet subtyping og linjebestemmelse av influensavirus som sendes til FHI fra primærlaboratoriene eller fra allmennpraktiserende leger i Norge. I tillegg utfører laboratoriet dybdeanalyse av virusgenomet med helgenomsekvensering for å kunne karakterisere virusene ytterligere og undersøke for varianter og spesifikke mutasjoner. Det utføres også resistensanalyser og virusdyrkning og nøytralisasjon for bedre å forstå virusenes funksjoner.

Influensa A(H1N1)pdm09 virus er i denne rapporten benevnt som A(H1N1) eller A(H1).

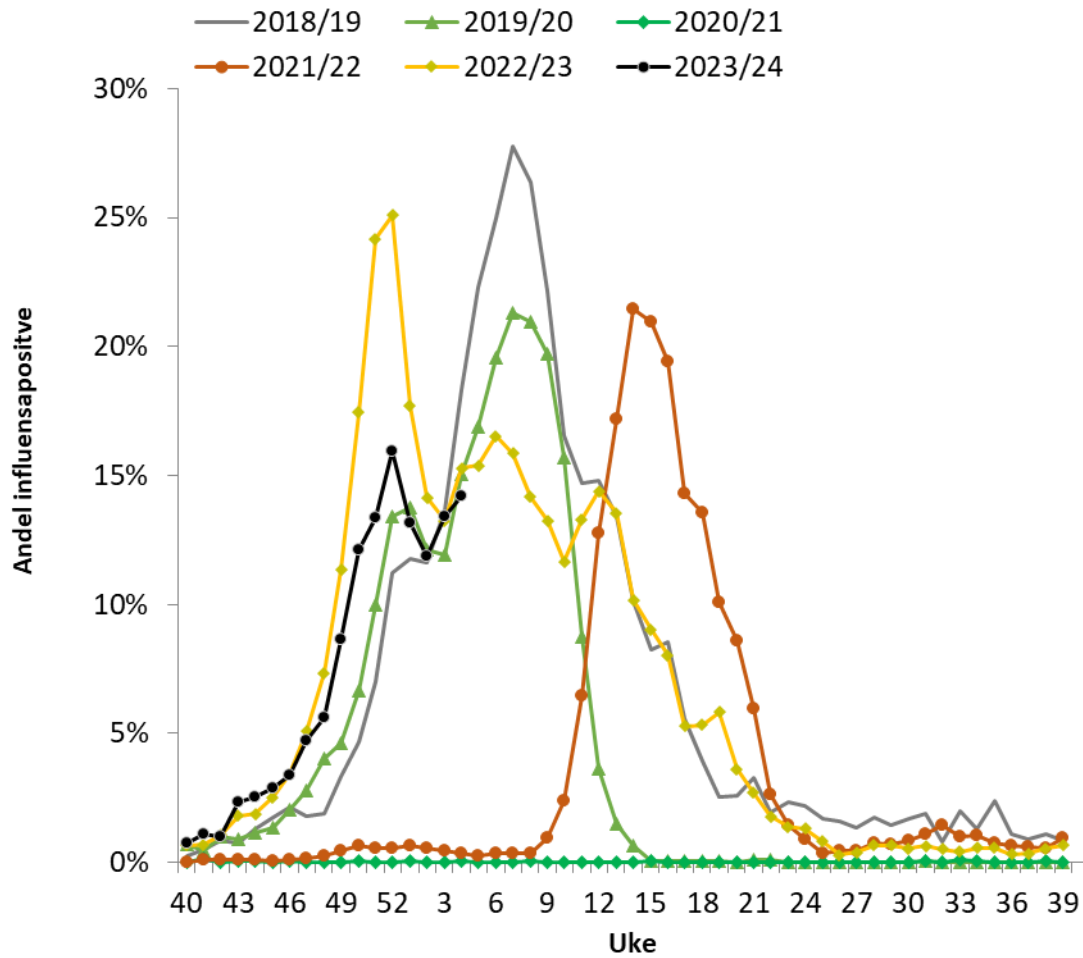
Forrige vinters sesong er beskrevet i [sesongrapporten for 2022-23](#) og i denne [sesongens første rene influensa ukerapport](#). Influensas sesongen 2023-24 defineres fra uke 40 2023 til uke 39 2024.

Så langt i influensas sesongen 2023-24 (fra uke 40) er 127 081 pasienter undersøkt for influensavirus og blant disse er 10 137 infeksjoner påvist, 9 528 influensa A og 609 influensa B. Siste uke, uke 4/2024, er det analysert 7 978 prøver for influensa og det er blant disse påvist 1 134 influensavirus, som fordeler seg på 1 061 influensa A (94 %) og 73 influensa B (6 %). Antallet testet har ligget høyt (dvs. over 6000) siden midten av oktober. Laboratoriepåvist influensa har økt gjennom perioden fram til nyttår, men gikk ned til 12 % i uke 2, for så igjen å stige noe til henholdsvis 13 % i uke 3 og 14 % i uke 4. Toppen rundt jul/nyttår var mindre enn på samme tid forrige sesong (Figur 23). Andelen positive på 16,0 % i uke 52 anses som middels, og den krysset 10 %-merket det vil si fra lav til middels i uke 50. Andelen positive influensa prøver har fra uke 3 til 4 2024 hatt en økning i Agder, Buskerud, Akershus og Trøndelag – og sunket litt i Rogaland, Vestland, Troms og Finnmark (Tabell 11). Andelen positive er fortsatt høyest i barn i gruppen 5-14 år, men steg fra uke 3 til 4 i de fra 15 til 60 år. (

Tabell 12).

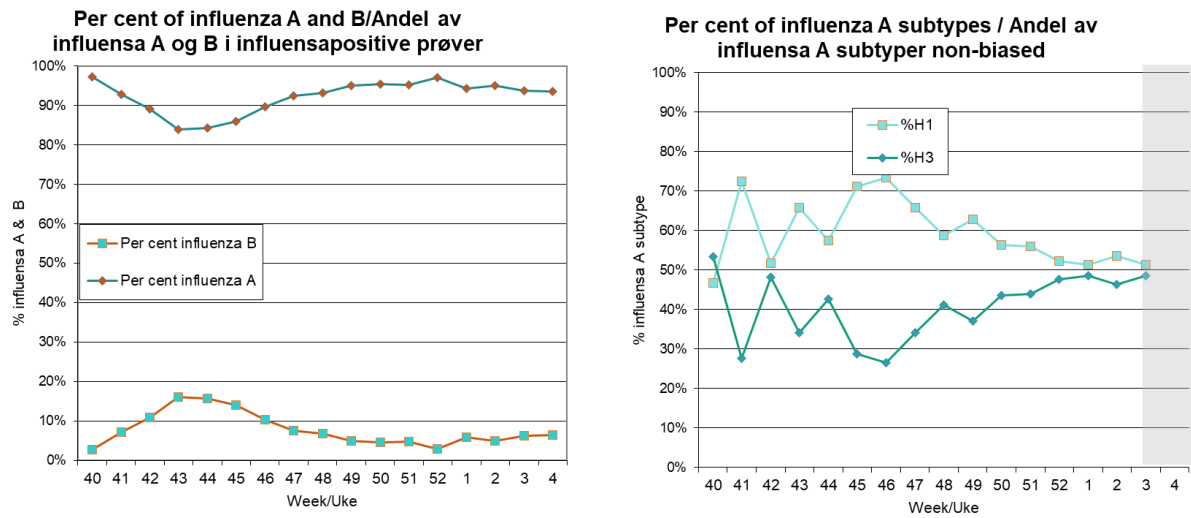
Det påvises både subtype H1N1 og H3N2 i de influensa A-positive prøvene, det vil si at vi har to parallelle influensautbrudd i utvikling. Lengde var H1N1-virus vært i flertall (Figur 24). Men andelen H3N2-virus har vært økende over flere uker og bildet ser ut til å være i ferd med å snu. Blant influensa A-positive prøver testet for H1 ved primærlaboratorier i uke 4 var det langt flere som testet negativt (172) enn positivt (97), og de fleste av disse H1-negative er antakelig H3. De 127 influensa B prøvene som hittil er linjebestemt tilhører som ventet alle B-Victoria linjen.

uke 3 og 4



Figur 23. Ukentlig andel prøver med influensaviruspåvisning i nåværende og fem tidligere sesonger. Sesongene som er berørt av covid-19-pandemien er markert med symboler på linjene. Kilde: MSIS Laboratedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

uke 3 og 4



Figur 24. Laboratoriebekreftede influensatilfeller fra uke 40 2023, andel per type (venstre) og influensa A subtype (høyre). For influensa A subtyper er det sett bort fra prøver som kun er testet for én av subtypene. Det aller meste av de viste subtypingene er dermed prøver som er oversendt til FHI og undersøkt her. Siste ukens subtypedata er særlig ukomplette og kan ha stor geografisk skjevhet. Kilde: MSIS Laboratoriedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

uke 3 og 4

Tabell 11. Andel positive prøver i prosent per fylke fordelt på uker. Kilde: MSIS Laboratoriedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

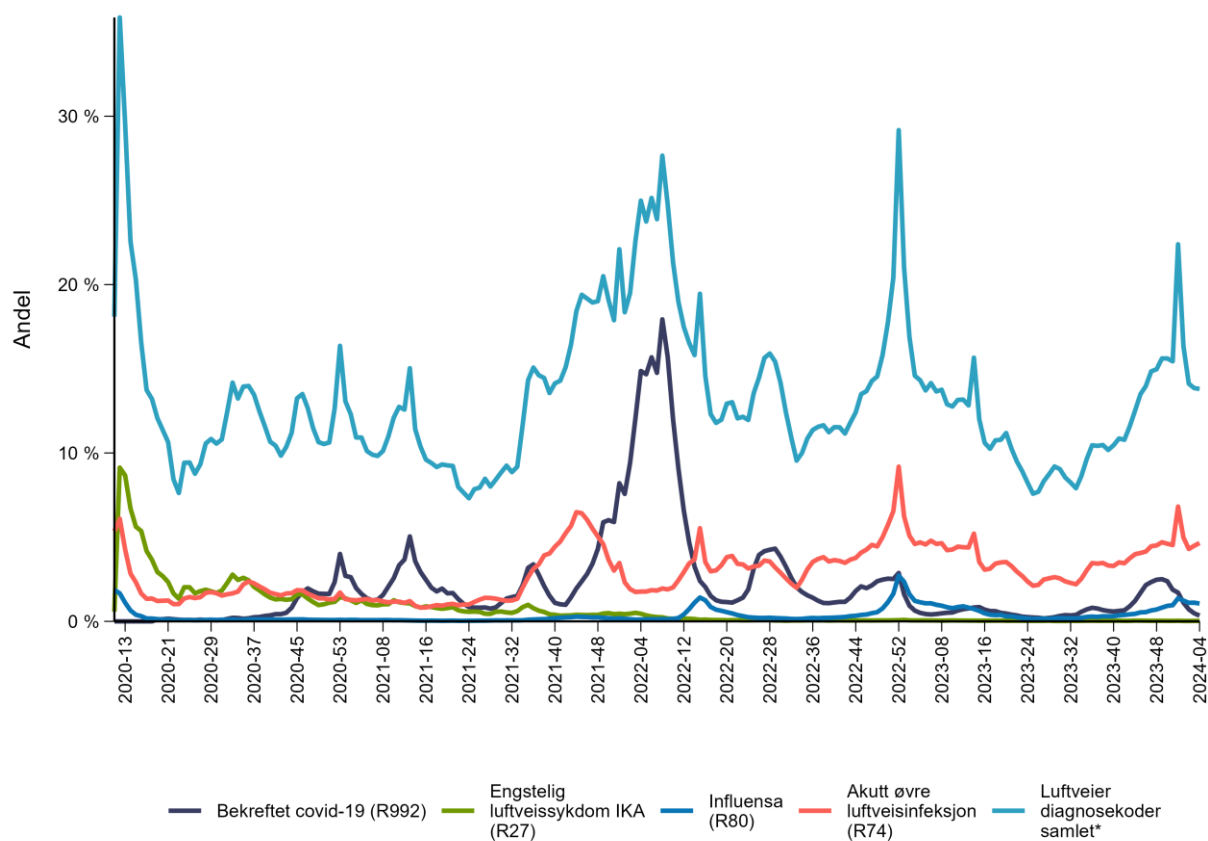
Uke	Fylke														
	Østfold	Akershus	Oslo	Innlandet	Buskerud	Vestfold	Telemark	Agder	Rogaland	Vestland	Møre og Romsdal	Trøndelag	Nordland	Troms	Finmark
40	0,5%	0,8%	1,4%	0,3%	0,0%	0,7%	1,7%	2,6%	0,8%	1,5%	0,0%	0,3%	0,4%	0,0%	0,0%
41	1,4%	0,7%	3,1%	0,9%	0,9%	1,4%	2,4%	1,8%	0,2%	0,5%	1,5%	0,3%	0,7%	0,0%	0,0%
42	1,3%	0,9%	1,3%	0,6%	1,4%	1,1%	1,2%	0,0%	0,8%	1,2%	0,4%	0,8%	0,4%	0,0%	0,0%
43	2,8%	2,0%	4,6%	4,4%	3,5%	0,8%	0,4%	1,3%	1,1%	1,4%	2,4%	2,3%	1,0%	1,2%	0,0%
44	0,6%	3,0%	5,1%	4,9%	3,6%	3,0%	1,2%	1,3%	1,5%	2,0%	1,6%	1,0%	0,6%	0,5%	1,6%
45	0,6%	3,4%	4,3%	4,5%	6,0%	1,8%	0,7%	3,6%	1,8%	2,8%	2,8%	2,9%	0,0%	1,6%	0,0%
46	2,9%	3,8%	4,7%	6,2%	1,6%	2,0%	2,2%	7,1%	1,9%	3,8%	4,8%	2,5%	0,0%	1,7%	1,7%
47	4,2%	6,4%	5,7%	7,2%	4,6%	4,9%	1,9%	3,2%	1,4%	4,8%	7,5%	3,1%	1,1%	0,5%	4,0%
48	2,7%	6,9%	6,3%	6,5%	6,2%	5,9%	2,4%	6,1%	3,5%	7,3%	7,6%	3,4%	1,0%	2,3%	0,0%
49	6,3%	10,4%	10,0%	7,8%	8,2%	9,7%	6,2%	8,0%	4,6%	10,4%	10,0%	7,2%	3,7%	4,3%	0,0%
50	9,5%	13,5%	15,4%	8,6%	12,7%	16,9%	7,2%	14,0%	6,0%	14,5%	12,0%	9,5%	3,7%	11,5%	5,3%
51	16,8%	14,5%	12,9%	8,7%	16,9%	17,8%	12,2%	19,4%	5,6%	15,6%	12,0%	11,1%	9,7%	17,1%	1,8%
52	16,0%	14,3%	13,6%	13,2%	18,2%	19,5%	12,3%	18,9%	9,8%	17,4%	12,2%	16,8%	17,8%	21,7%	15,4%
1	16,8%	13,3%	12,0%	9,6%	15,2%	15,4%	14,5%	11,3%	8,0%	15,1%	13,1%	14,8%	12,1%	8,8%	8,7%
2	15,7%	13,4%	9,8%	8,0%	16,7%	11,6%	11,7%	12,3%	8,8%	12,7%	8,0%	14,6%	8,5%	10,4%	13,1%
3	16,9%	14,3%	12,3%	10,5%	15,8%	12,5%	14,2%	9,8%	13,9%	13,4%	8,8%	15,4%	10,9%	12,6%	13,3%
4	16,3%	17,6%	11,7%	12,3%	21,0%	11,3%	16,2%	25,0%	10,8%	12,6%	11,3%	18,8%	11,4%	10,1%	9,2%

Tabell 12. Andel positive prøver i prosent per aldersgruppe fordelt på uker. Kilde: MSIS Laboratoriedatabasen og nasjonalt influensasenter ved Folkehelseinstituttet.

Uke	Aldersgrupper				
	0 - 4	5 - 14	15 - 24	25 - 59	60+
40	0,9%	1,5%	0,7%	1,0%	0,6%
41	0,6%	1,2%	0,5%	1,7%	0,8%
42	1,1%	0,4%	1,5%	1,1%	0,7%
43	3,4%	5,4%	2,9%	2,5%	1,3%
44	3,4%	2,8%	4,0%	3,1%	1,4%
45	2,9%	4,9%	3,2%	3,1%	2,2%
46	4,1%	7,5%	3,7%	3,8%	2,2%
47	7,0%	13,1%	3,8%	5,2%	3,0%
48	8,4%	11,8%	6,4%	5,9%	3,7%
49	11,0%	19,7%	8,7%	9,8%	5,1%
50	13,6%	26,4%	14,1%	14,3%	7,0%
51	14,9%	30,5%	15,5%	15,8%	8,0%
52	18,3%	24,5%	16,0%	19,9%	11,9%
1	10,3%	14,4%	19,8%	15,7%	9,4%
2	12,6%	17,7%	14,9%	14,3%	7,7%
3	15,0%	20,9%	14,8%	16,0%	8,5%
4	10,0%	20,9%	18,5%	18,2%	8,6%

Konsultasjoner ved legekontor og legevakt (NorSySS)

Folkehelseinstituttet mottar informasjon om konsultasjoner på legekontor og legevakt der en diagnosekode er satt via det norske syndrom-overvåkingssystemet (NorSySS) som er et overvåkingssystem for infeksjonssykdommer basert på konsultasjoner hos allmennpraktiserende leger og legevakt. I denne rapporten brukes data for konsultasjoner med covid-19, influensa og et utvalg luftveisdiagnosekoder for å kunne overvåke andel konsultasjoner med de ulike diagnosekodene over tid. Overvåkingen gir en indikasjon på sykdomsutviklingen i befolkningen og oversikt over eventuelle utbrudd, uten å gi et nøyaktig antall syke. Oppmerksomhet rundt utbrudd kan påvirke nivået av legesøkning i primærhelsetjenesten og tallene bør derfor tolkes med forsiktighet. NorSySS henter data fra KUHR (Kontroll og utbetaling av helserefusjon) systemet som er eid av HelseDirektoratet, og administrerer refusjonskrav fra helsepersonell og institusjoner til staten (HELFO). KUHR er et system innenfor KPR (Kommunalt pasient- og brukerregister) som inneholder data fra kommunene om personer som har søkt, mottar eller har mottatt helse- og omsorgstjenester. NorSySS bruker ICPC-2 koder for fastsettelse av årsak til kontakt med helseinstitusjon. Det kan ta flere uker før dataene er komplette da de er basert på innsendte regningskort fra legene til HELFO. Grafene nedenfor vil derfor kunne endre seg, spesielt de siste ukene. Rapporten er basert på data hentet ut 31. januar 2024.



Figur 25. Andel konsultasjoner med covid-19-, influensa-, akutt luftveisinfeksjon- og luftveis-diagnosekoder (samlet), 9. mars 2020 – 28. januar 2024. Kilde: NorSySS med data fra KUHR, Folkehelseinstituttet.

Overvåking av influensalignende sykdom (ILS)

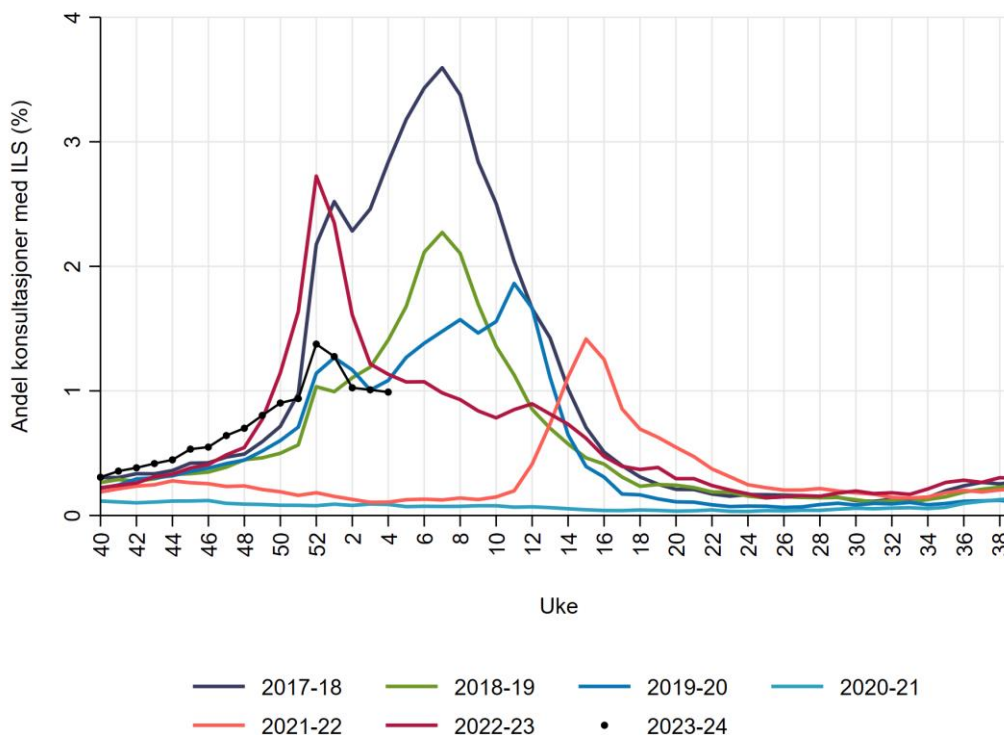
Overvåking av influensalignende sykdom overvåkes som andelen konsultasjoner i primærhelsetjenesten hvor influensadiagnose (ICPC-2 R80) settes. Fordi pandemien kan ha medført endret kodepraksis for influensa, og lege- og test-søkning ved luftveissymptomer er endret, er det større usikkerhet enn vanlig knyttet til hvor godt influensa-indikatoren gjenspeiler influensaaktiviteten i befolkningen nå. Det ble ved covid-19-pandemiens begynnelse opprettet nye diagnosekoder i kodeverket for primærhelsetjenesten for bekreftet og mistenkt covid-19. For å kunne overvåke både influensa og covid-19 anbefales det at «Influensa» benyttes som hoveddiagnose og «Covid-19 (mistenkt / sannsynlig)» som bidiagnose der influensasjukdom klinisk og epidemiologisk er like sannsynlig som covid-19. Rapporten om influensalignende sykdom er basert på data hentet ut 31. januar 2024.

Terskelverdier for intensitet av utbrudd av influensasjukdom

Nivåinndelingene for intensitet baseres på data fra foregående sesonger. Derfor varierer terskelverdiene noe fra sesong til sesong. Sesongens influensautbrudd defineres normalt som i gang når andelen ILS overskrider terskelen for «lav» intensitet. Nivåinndeling for influensaaktivitet for fylker og aldersgrupper er beregnet ved hjelp av data fra foregående sesonger for aktuelt geografisk område eller aldersgruppe.

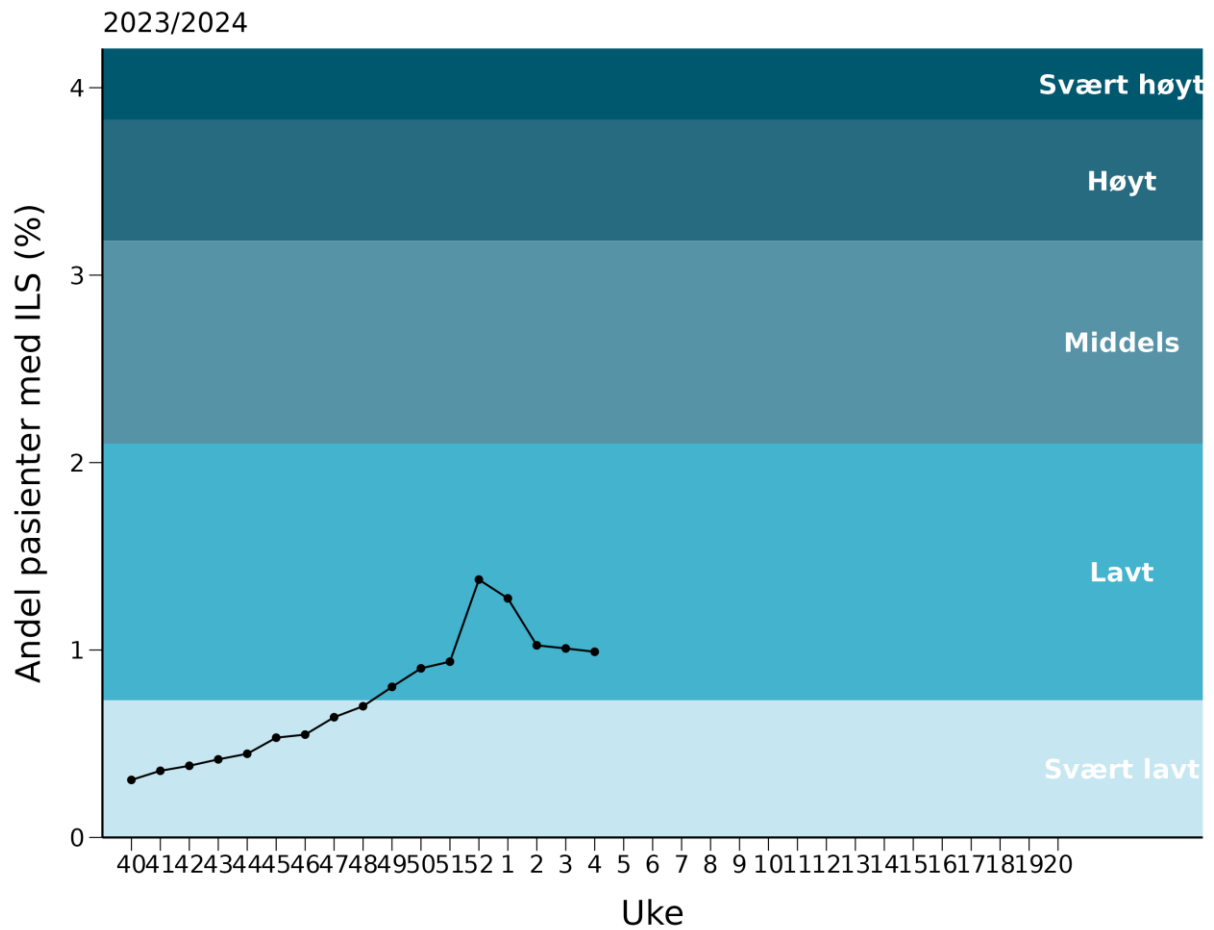
Andelen konsultasjoner hvor det ble satt influensadiagnose har vært stabilt på 1,0 % de siste tre ukene. I uke 4 hadde Vestland og Oslo høyest andel ILS på 1,2 %, etterfulgt av Akershus og Østfold som hadde andel ILS på 1,1 %. Alle fylker bortsett Finnmark hadde influensaaktivitet som var over sin utbruddsterskel (Figur 28).

Aldersgruppen 15-19 år hadde høyest andel ILS på 1,5 %, etterfulgt av aldersgruppen 20-29 år der andel ILS var på 1,3 %.

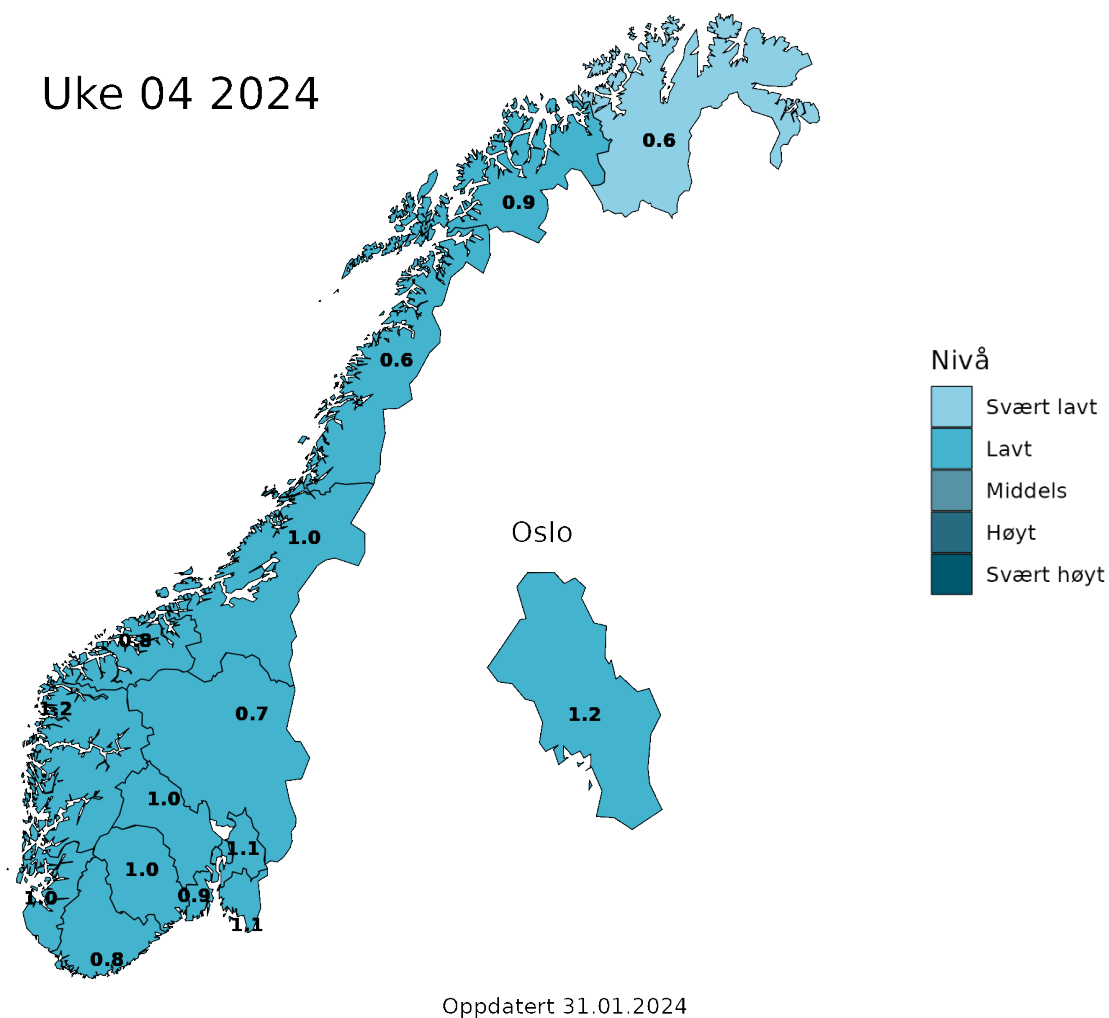


Figur 26. Andel legebesøk for influensalignende sykdom (ILS) per uke, fordelt på sesong, 26. juni 2017- 28. januar 2024. Tallene for siste uke kan bli justert noe opp eller ned i neste rapport. Kilde: NorSySS med data fra KUHR, Folkehelseinstituttet.

uke 3 og 4



Figur 27 Nivå av influensaaktivitet målt ved andel legebesøk for influensalignende sykdom (ILS), nasjonalt. Andelene kan bli etterjusterte. Kilde: NorSySS med data fra KUHR, Folkehelseinstituttet.



Figur 28 Nivå av influensaaktivitet målt ved andel legebesøk for influensalignende sykdom (ILS), per fylke. Andelen kan bli etterjusterte. Kilde: NorSySS med data fra KUHR, Folkehelseinstituttet.

Prevalens av symptomer i den generelle befolkning (fra Symptometer)

Symptometer hadde per 29. januar 2024 21 533 deltagere fra 16 år og oppover. Deltagerne registrerer hver uke om de har symptomer fra luftveiene, mage-tarm eller influensalignende symptomer i løpet av de siste syv dagene. De blir også bedt om å oppgi om de har blitt testet for koronavirusinfeksjon, og besvare noen spørsmål om mulig smitteeksponering. I tillegg har deltagerne fylt ut et innledende skjema hvor de blant annet ble bedt om å svare på om de tidligere har blitt testet for koronavirus og hvilke symptomer eller begrunnelser de hadde for å bli testet. På [Symptometers nettside](#) finnes flere resultater enn de som presenteres her. Data er basert på et uttrekk 31. januar 2024.

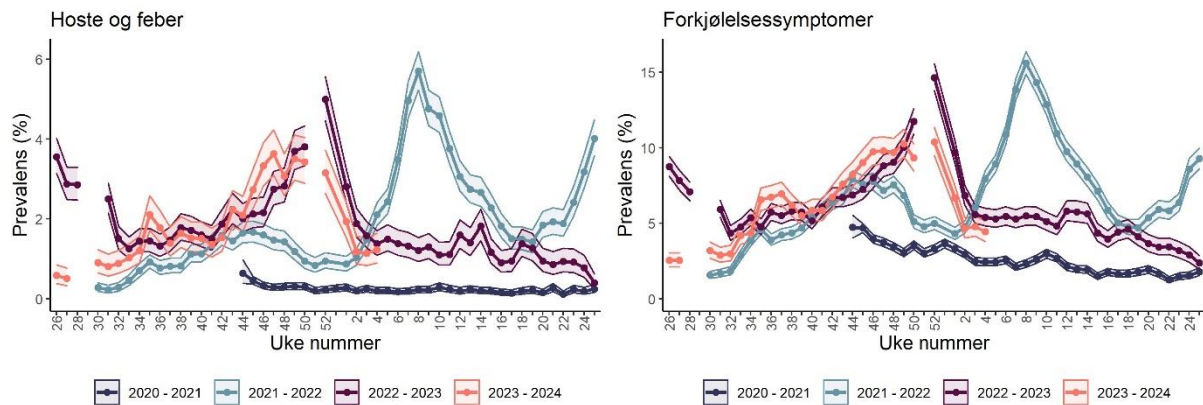
De ukentlige spørreskjemaene sendes til deltagerne på mandager. Skjema ble ikke sendt ut for ukene 26 - 29 i 2021, ukene 29, 30 og 51 i 2022, samt 29, 30 og 51 i 2023. For uke 4 (31. januar 2024 kl. 13) har 3 651 personer (15 % av deltagerne) besvart ukeskjemaet.

Tabell 13. Indikatorer for symptomprevalens, testaktivitet og testresultater i befolkningen basert på respondenter rapportering for de siste syv dager. Kilde: Symptometer, Folkehelseinstituttet.

Indikator (prosentandel)	Uke 46	Uke 47	Uke 48	Uke 49	Uke 50	Uke 52	Uke 1	Uke 2	Uke 3	Uke 4
Symptomprevalens	Andel									
Respondenter med forkjølelseslignende symptomer* ila de siste syv dagene	9,7 %	9,8 %	9,7 %	10,3 %	9,3 %	10,4 %	6,7 %	4,7 %	4,8 %	4,4 %
Respondenter med feber i kombinasjon med hoste ila de siste syv dagene	3,3 %	3,6 %	3,1 %	3,5 %	3,4 %	3,1 %	1,9 %	1,2 %	1,1 %	1,2 %
Testede med symptomer fra luftveiene, mage-tarm eller influensalignende symptomer ila de siste syv dagene	83,5 %	82,3 %	81,3 %	82,3 %	82,2 %	80,0 %	76,2 %	77,6 %	74,3 %	85,4 %
Testaktivitet	Andel									
Respondenter som har testet seg for koronavirus ila de siste syv dagene	6,0 %	5,2 %	5,5 %	5,6 %	4,9 %	4,3 %	2,1 %	1,2 %	0,9 %	1,1 %
Respondenter med symptomer som har testet seg for koronavirus ila de siste syv dagene	44,7 %	38,8 %	39,4 %	38,7 %	37,1 %	29,0 %	20,7 %	17,1 %	11,4 %	18,5 %
Respondenter med forkjølelseslignende symptomer som har testet seg for koronavirus ila de siste syv dagene	46,5 %	40,4 %	42,3 %	41,2 %	41,3 %	31,5 %	22,3 %	19,6 %	10,9 %	18,5 %
Testresultater	Andel									
Respondenter med påvist koronavirus ila de siste syv dagene	3,1 %	3,0 %	3,1 %	3,1 %	2,8 %	1,6 %	0,4 %	0,3 %	0,1 %	0,2 %
Testede med påvist koronavirus ila de siste syv dagene	51,5 %	56,6 %	56,0 %	55,7 %	56,4 %	37,2 %	19,0 %	28,6 %	17,1 %	22,0 %
Testede med symptomer med påvist koronavirus ila de siste syv dagene	58,5 %	67,7 %	64,8 %	64,6 %	66,9 %	42,4 %	25,0 %	34,2 %	19,2 %	25,7 %

*forkjølelseslignende symptomer er definert som minst ett av følgende symptomer: hoste, sår hals, tungpustethet eller rennende nese.

uke 3 og 4



Sist oppdatert: 2024-01-31

Figur 29. Luftveissymptomer per uke fordelt på sesong for feber i kombinasjon med hoste og forkjølelssymptomer, 26.oktober 2020- 28. januar 2024. Kilde: Symptometer, Folkehelseinstituttet.

Virologisk overvåking

Folkehelseinstituttet overvåker både SARS-CoV-2 og influensavirus. Forekomst og endringer i virus undersøkes med helgenomsekvensering i prøver som sendes inn til det nasjonale referanselaboratoriet ved FHI. Datauttrekk og analyse for SARS-CoV-2 og influensa vil framover bli gjort månedlig istedenfor ukentlig da antall prøver som inngår i overvåkingen, samt ressurser til arbeidet, er redusert. Genetisk karakteriseringsdata vil derfor framover kun oppdateres i rapporten en gang i måneden. Oppdaterte tall kan også finnes her: [FHI Statistikk](#)

Helgenomsekvenser fra overvåkingen publiseres også månedlig i GISAID databasene EpiCoV og EpiFlu. Analysetilgang for norske SARS-CoV-2 sekvenser er tilgjengeliggjort av FHI i et eget build NextStrain: <https://nextstrain.org/groups/niph>. Norske influensasekvenser er også tilgjengelig i Nextstrain.org:

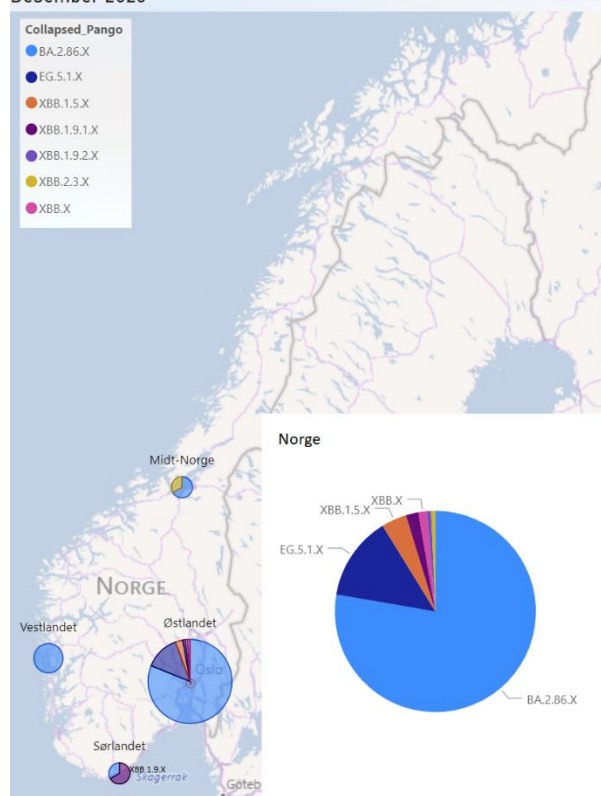
- [H3N2](#)
- [H1N1](#)
- [Inf B](#)

Sirkulerende SARS-CoV-2 i Norge (Norske data oppdateres hver 4. uke, sist oppdatert 30. Januar 2024)

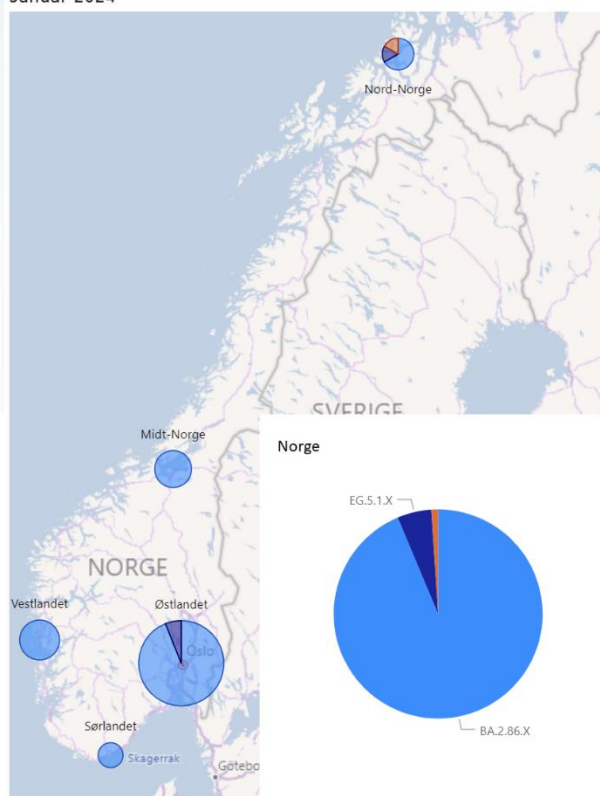
Dette kapittelet oppdateres kun en gang i måneden, ferskeste variantdata er tilgjengelige på Folkehelseinstituttets statistikk-sider: [FHI Statistikk](#).

SARS-CoV-2 virusvariantene vi ser i Norge gjenspeiler variantbildet ellers i Europa. BA.2.86 variantene dominerer nå fullstendig i Norge. De hyppigst forekommende enkeltvariantene blant disse er JN.1 og JN.1.4 (Figur 30). BA.2.86 varianten har økt raskt og innen relativt kort tid tatt 100 % dominans seneste ukene i Norge og utkonkurrerte den rekombinante varianten XBB som har vært hyppigst forekommende i Norge siden februar 2023. (

Desember 2023

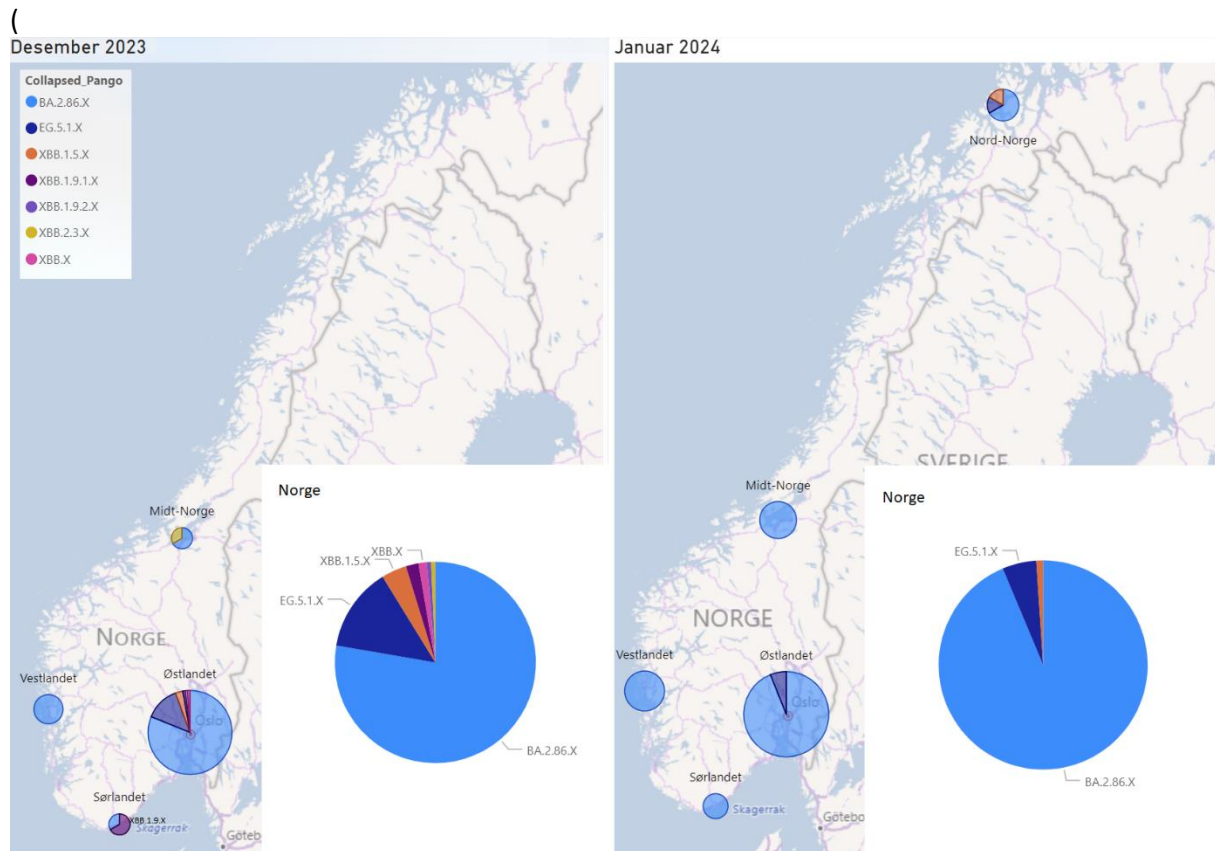


Januar 2024



uke 3 og 4

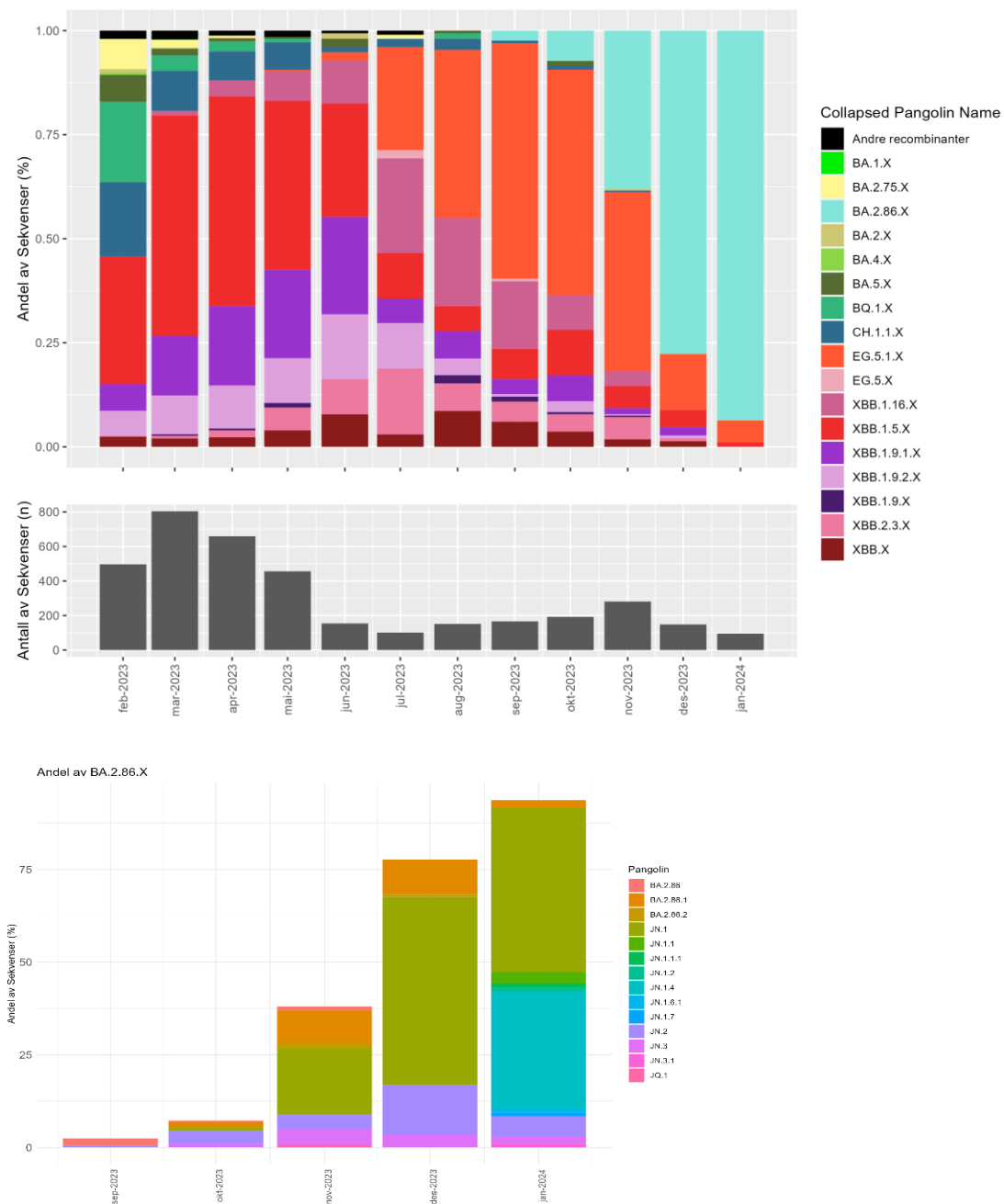
Figur 31). JN.1.X variantene, som ser ut til å være i sterkest fremvekst både i Norge og ellers i Europa



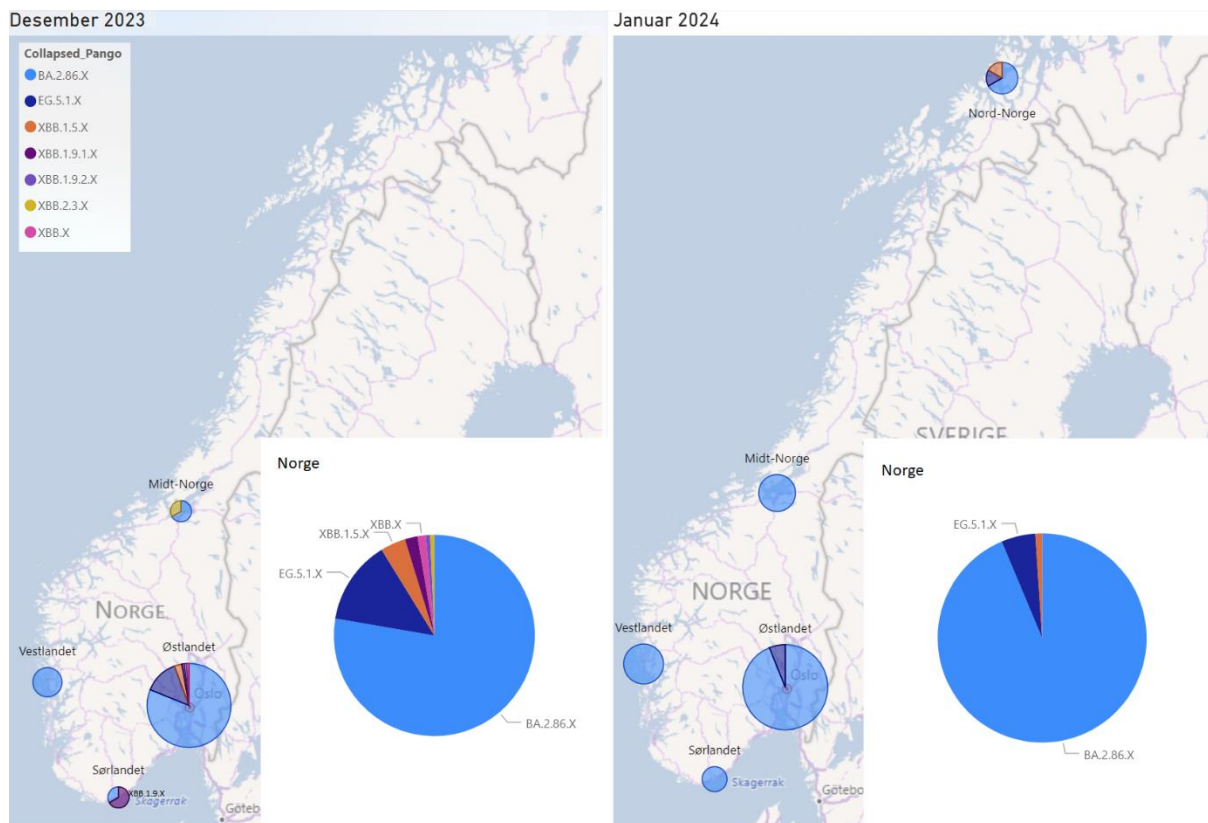
Figur 31), har mutasjonsendringen L455S i Spike proteinet som kan være med på å gi varianten en enda større fordel i å unngå tidligere immunitet enn det originale BA.2.86 viruset. JN.1.4 undervarianten er definert av en ekstra mutasjon i ORF1a (T170I). Denne varianten dukket opp i Norge i januar 2024 og har raskt økt sin andel til rundt 40 % av alle sekvenser i Norge. Men det er ingenting som tilsier at denne har endrede egenskaper i forhold til søstervarianten JN.1. Andre land der BA.2.86 oppnådde dominans på et tidligere tidspunkt enn i Norge opplevde ytterligere økning i smitte. I Norge kan vi likevel ha nådd et metningsnivå av smitte hvilket kan se ut til å ha begrenset videre smitteøkning.

Fremover vil oversikter over forekomst av varianter som overvåkes spesielt, definert av ECDC (<https://www.ecdc.europa.eu/en/covid-19/variants-concern>) som varianter av interesse (VOI) og varianter under overvåking (VUM) være tilgjengelig i FHIs statistikkløsning: [FHI Statistikk](#). Per nå er det ingen bekymringsvarianter (VOC) i omløp.

uke 3 og 4



Figur 30. Øverst: Andel genetiske undergrupper og andel helgenomsekvenser blant norske SARS-CoV-2 virus undersøkt med helgenomsekvensering, fordelt på måned. Nederst: Fordeling av undervarianter pr måned i den mest aktuelle SARS-CoV-2 varianten for tiden. Kilde: Folkehelseinstituttet.



Figur 31. Norgeskart med oversikt over SARS-CoV-2 variant forekomst i de ulike landsdeler og nasjonalt siste to måneder. Kilde: Referanselaboratoriet, Folkehelseinstituttet.

Sirkulerende influensavirus i Norge (norske data oppdateres hver 4. uke, sist oppdatert 30.Januar 2023)

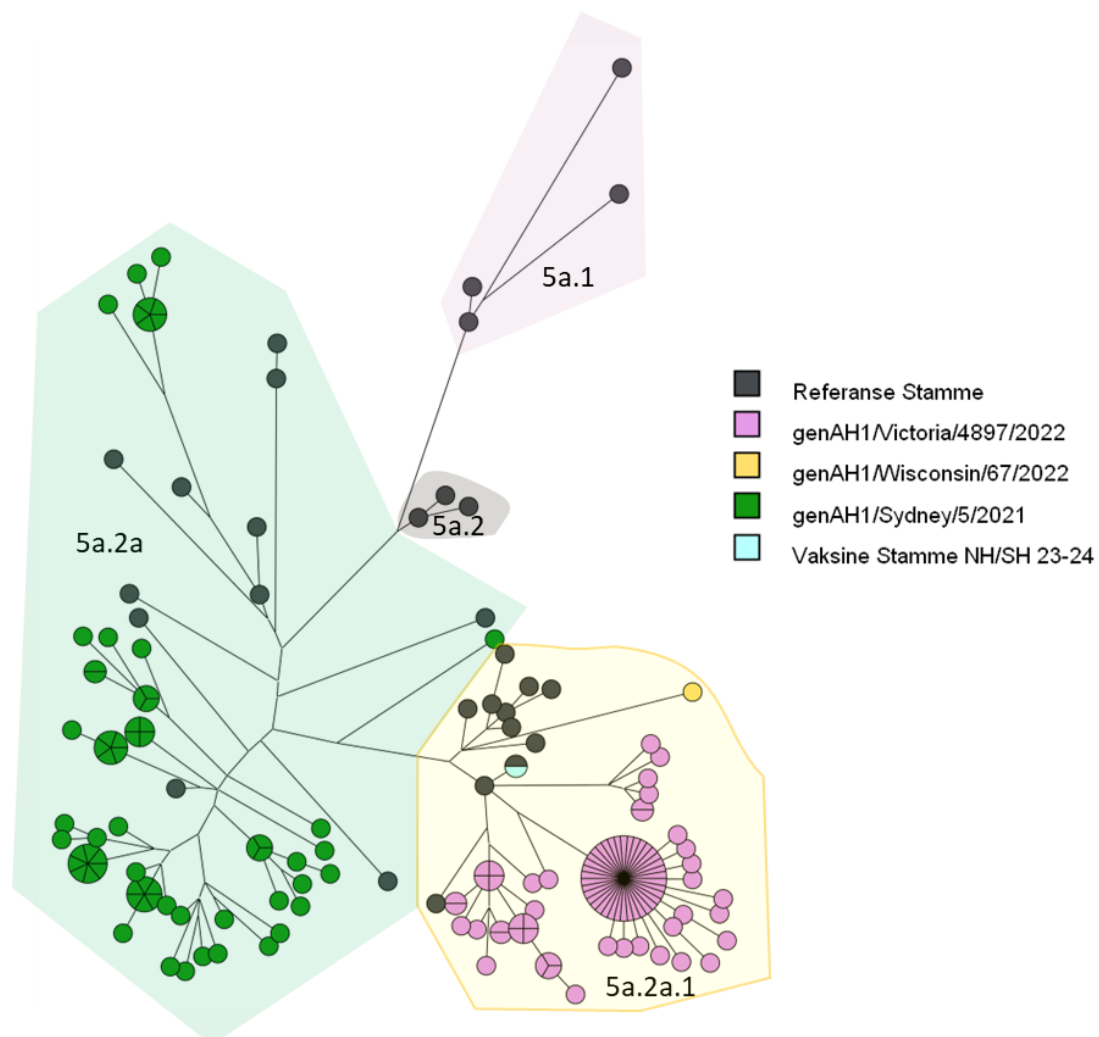
Så langt i sesongen er 234 influensavirus genetisk karakterisert med helgenomsekvensering ved referanselaboratoriet for influensa ved Folkehelseinstituttet. Analysene gjøres for å kunne karakterisere virusene, undersøke for hvilke virus undergrupper som sirkulerer i Norge, hvordan virusene sprer seg i Norge, om virusene passer med vaksinen og om det oppstår resistensmutasjoner mot antiviralia for behandling. Allerede tidlig i sesongen sirkulerer flere genetiske varianter av influensa A i Norge.

Fylogenetiske sammenstillinger av norske influensavirus sammen med virus fra andre land er tilgjengelig i [NextStrain](#).

A(H1N1)-virus: Denne sesongen ser vi, som forrige sesong, fortsatt H1/Sydney-lignende virus definert av mutasjonene K54Q, A186T, E224A, R259K og K308R som tilhører klade 6B.1A.5a.2a. Virusene fra denne sesongen legger seg fint sammen med sekvensene fra forrige sesong, selv om de har fått noen punktmutasjoner ekstra. Den andre klyngen fra forrige sesong var H1/Norway/25089/2022-liknende virus. To undergrupper av disse virusene er karakterisert som genAH1/Wisconsin/67/2022-liknende virus, definert av mutasjonene P137S, K142R, D260E og T227A, og genAH1/Victoria/4897/2022 definert av de samme mutasjonene som genAH1/Wisconsin/67/2022 pluss T216A. Begge klyngene tilhører klade 6B.1A.5a.2a.1 og fortsetter å sirkulere i Norge denne sesongen (Figur 32 og Tabell 14). Vaksinen for den nordlige og sørlige halvkule er inneholder et

uke 3 og 4

A/Victoria/4897/2022-lignende (6B.1A.5a.2a.1) virus, som genetisk sett er nært beslektet med de sirkulerende stammene og forventes å gi god beskyttelse (Figur 32).

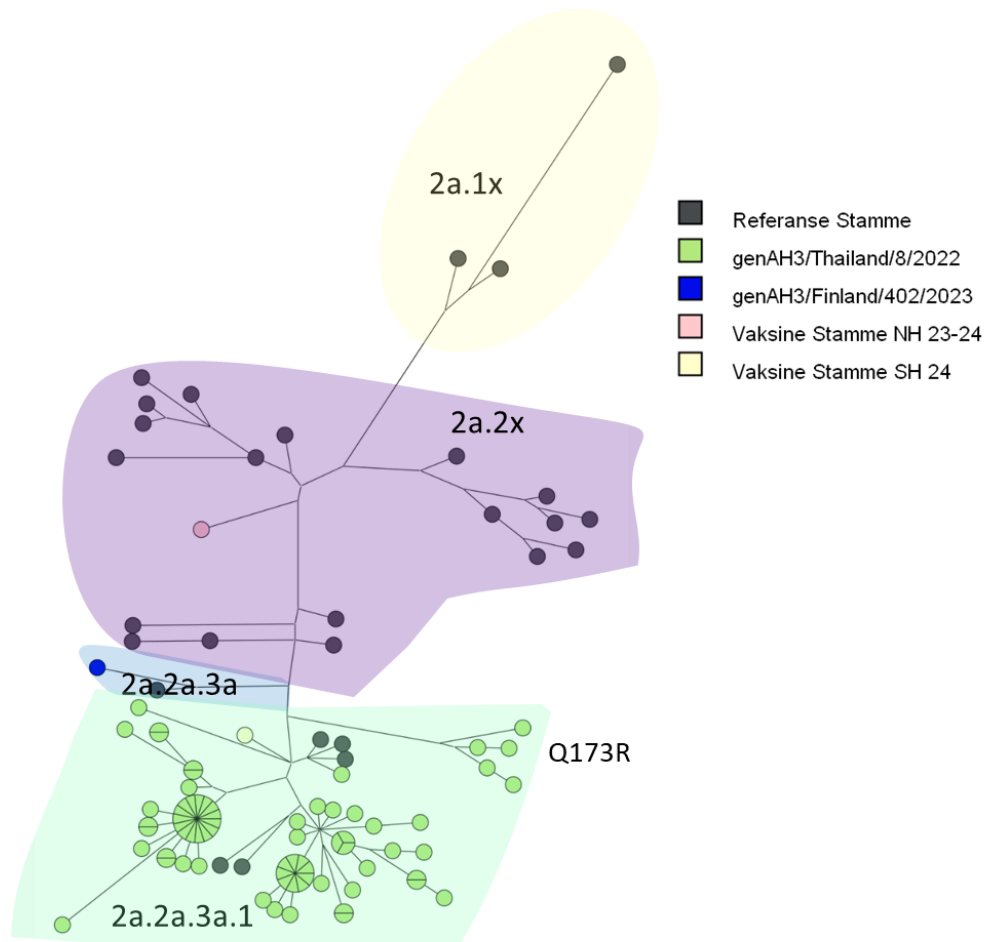


Figur 32. Fylogenetisk sammenstilling av H1N1 virus i Norge, Maximum Parsimony tre: Figuren viser hvordan hemagglutinin-sekvensen til H1N1-influensa-helgenomsekvensene grupperer genetisk med referansevirus og vaksinstammer fra nordlige (NH) og sørlige halvkule (SH), fargekodet på ECDC rapporteringskategorier. Kilde: Referanselaboratoriet ved Folkehelseinstituttet.

A(H3N2)-virus fortsetter å sirkulere, og de nyere H3-virusene ligner på genH3/Darwin/9/2021-gruppen av virus som vi hadde mindre av forrige sesong. Denne gruppen har denne sesongen blitt ytterligere delt inn i genAH3/Finland/402/2023- liknende virus definert av mutasjonene E50K, D53N, N96S, I192F, tilhørende klade 3C.2a1b.2a.2a.3a, og genAH3Thailand/8/2022 definert av D53N, N96S, I192F og I140M, tilhørende klade 3C.2a1b.2a.2a.3a.1. En undergruppe av genAH3/Thailand/8/2022-lignende virus har fått en klynge-definerende mutasjon Q173R (Figur 33 og Tabell 14). Vaksinekomponenten for denne sesongen på den nordlige halvkule er et A/Darwin/9/2021-liknende virus (3C.2a1b.2a.2a). Vaksinen på den sørlige halvkule 2024 er allerede oppdatert med den nyere inndelte A/Thailand/8/2022-liknende (3C.2a1b.2a.2a.3a.1) gruppen av virus [202309_recommendation.pdf \(who.int\)](#). Selv om A/Thailand/8/2022-liknende virus er genetisk nærmere de nåværende sirkulerende stammene i Norge, forventes det at A/Darwin/9/2021-liknende

uke 3 og 4

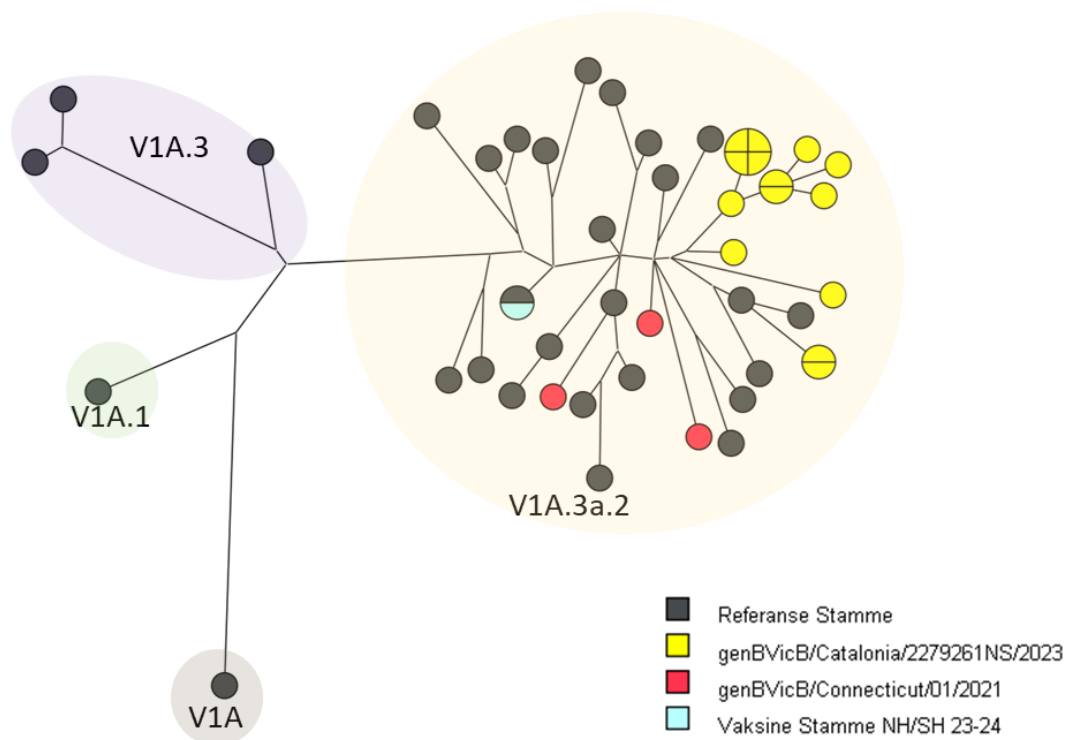
komponenten i vaksinen vil fungere godt, da den genetiske og antigen forskjellen mellom H3 virusene er så liten (Figur 33).



Figur 33. Fylogenetisk sammenstilling av H3N2 virus i Norge, Maximum Parsimony tre: Figuren viser hvordan hemagglutinin-sekvensen til H3N2-influensa-helgenomsekvensene grupperer genetisk med referansevirus og vaksinstammer fra nordlige (NH) og sørlige halvkule (SH), fargekodet på ECDC rapporteringskategorier. Kilde: Referanselaboratoriet ved Folkehelseinstituttet.

B/Victoria-virus: B/Victoria-virusene fra forrige sesong ble alle klassifisert som genBVicB/Austria/1359417/2021-liknende virus. Denne klyngen har blitt delt inn i genBVicB/Connecticut/01/2021-liknende virus, definert av mutasjonen D197E, og genBVicB/Catalonia/2279261NS/2023-liknende virus, definert av D197E- og E183K-substitusjoner. Begge disse nye genetiske kladene tilhører V1A.3a.2-linjekladene. I Norge har det vært forholdsvis lite influensa B denne sesongen. Av B/Victoria-virusene som er sekvensert tilhører flertallet genBVicB/Catalonia/2279261NS/2023-liknende klade, men vi har også funnet virus som tilhører genBVicB/Connecticut/01/2021. (Figur 34 og Tabell 14). Vaksinekomponenten for den nordlige halvkule for B/Victoria er et genBVicB/Austria/1359417/2021-liknende virus som genetisk sett er nært beslektet med de sirkulerende virusene (Figur 34).

uke 3 og 4



Figur 34 Fylogenetisk sammenstilling av B/Victoria virus i Norge, Maximum Parsimony tre: Figuren viser hvordan hemagglutinin-sekvensen til B/Victoria-influenza-helgenomsekvensene grupperer genetisk med referansevirus og vaksinstammer fra nordlige (NH) og sørlige halvklule (SH), fargekodet på ECDC rapporteringskategorie. Kilde: Referanselaboratoriet ved Folkehelseinstituttet.

Tabell 14. Genetisk karakteriserte influensa A og B virus per måned. Andel beregnes etter linjespesifikk (H1N1/H3N2/B/Victoria) Kilde: Referanselaboratoriet Folkehelseinstituttet.

Virus karakterisering	2023 Oct	2023 Nov	2023 Dec	2024 Jan	Total
A/H1N1	26	73	30	18	147
6B.1A.5a.2a					
genAH1/Sydney/5/2021	73.1%	35.6%	40.0%	44.4%	
6B.1A.5a.2a.1					
genAH1/Wisconsin/67/2022	0.00%	0.00%	3.33%	0.0%	
genAH1/Victoria/4897/2022	26.9%	64.4%	56.7%	55.6%	
A/H3N2	17	35	12	6	70
3C.2a1b.2a.2a.3a					
genAH3/Finland/402/2023	0.0%	2.9%	0.0%	0.0%	
3C.2a1b.2a.2a.3a.1					
genAH3/Thailand/8/2022	100.0%	97.1%	100.0%	100.0%	
B/Victoria	5	5	5	2	17
V1A.3a.2					
genBVicB/Connecticut/01/2021	20.0%	0.0%	20.0%	50.0%	
genBVicB/Catalonia/2279261NS/2023	80.0%	100.0%	80.0%	50.0%	

Resistens mot antivirale midler

Influensasenteret (referanselaboratoriet/WHO Nasjonalt influensa senter) ved Folkehelseinstituttet overvåker løpende følsomhet hos influensavirus for aktuelle antivirale legemidler. Særlig har man årvåkenhet for eventuell resistens mot oseltamivir (Tamiflu®).

Råd om antiviral behandling: [Smittevernveilederen - Influensa](#).

Folkehelseinstituttet følger med på resistens mot antiviralia for SARS-CoV-2, men det undersøkes per nå ikke rutinemessig.

Influensa

Ved influensasykdom, spesielt hos personer tilhørende risikogruppene, bør behandlende lege vurdere behovet for bruk av antiviralia. Dette gjelder både for vaksinerte og uvaksinerte personer. Behandling bør igangsettes tidligst mulig i sykdomsforløpet. Pasienter som er så syke at de legges inn i sykehus, bør alltid vurderes for antivirale legemidler, selv senere i forløpet. Forebyggende behandling kan være aktuelt på sykehjem med utbrudd.

Det er så langt ikke påvist resistensmutasjoner i de 234 influensavirus som er genetisk karakterisert. Alle influensavirus som ble undersøkt forrige sesong (1 133), viste seg også være sensitive for behandling med både Tamiflu® og XOFLUZA®.

SARS-CoV-2

Majoriteten av omikron-varianter som sirkulerer nå (BA.2.86) er, basert på mutasjonsprofilene, resistente mot monoklonal antistoffbehandling med både Evusheld® og bebtelovimab (grad av resistens kan avhenge av mutasjonsprofil) men, ingen resistens er funnet mot Paxlovid (nirmatrelvir/ritonavir). Resistens får konsekvenser for behandlingsmuligheter av alvorlig syke og fremhever behovet for tilgjengelige antiviralia for behandling.

Overvåking av vaksinasjon mot covid-19

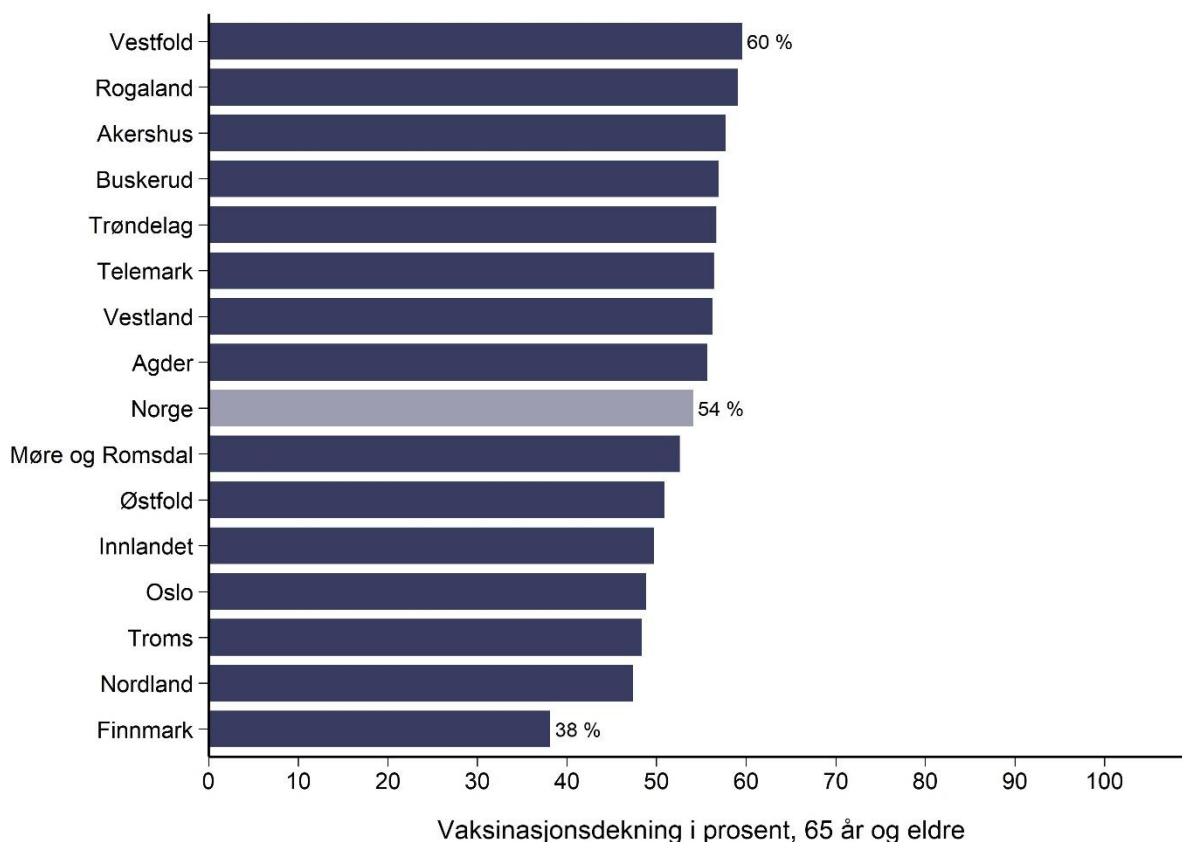
Flere vaksiner mot SARS-CoV-2 har fått markedsføringstillatelse og nye forventes å bli godkjent framover. For tiden er det koronavaksinene Comirnaty, og Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (BioNTech og Pfizer) og Spikevax og Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5 (Moderna) som er tilgjengelig i Norge. Oppdatert informasjon om bruk av koronavaksinene i Norge finnes i [Vaksinasjonsveilederen](#).

Vaksinasjonsdekning i befolkningen

Data ble trukket ut fra SYSVAK i Beredt C19 31. januar 2024, og inkluderer personer med fødselsnummer og status som bosatt i henhold til siste tilgjengelige versjon av Folkeregisteret (31. januar 2024). Alder er presentert per hele årskull, dvs. alder på vaksinerte er angitt per 31. Desember 2023 (det vil si alder for sesongen 2023/2024)

SYSVAK har opplevd noe ustabilitet den siste tiden, slik at statistikken kan bli justert.

Siste uke fikk 826 personer 65 år og eldre koronavaksine, totalt er 1 277 ble personer alle aldre vaksinert. Så langt har 558 699 personer 65 år og eldre koronavaksine, totalt er 691 829 ble personer alle aldre vaksinert. Dekningen (Fnr og bosatt) for aldersgruppen 65+ for hele landet samlet er 54 %. Dekningen varierer som vanlig mellom fylkene, med et spenn fra 38 % - 57 % prosent mellom henholdsvis Finnmark og Telemark.



Figur 35. Andel personer (Fnr og bosatt) over 65 år og eldre vaksinert med koronavaksine per fylke, 1. september 2023 - 28. januar 2024. Kilde BeredtC19, Folkeregisteret og SYSVAK.

Tabell 15. Antall og andel vaksinerte (Fnr og bosatt) med koronavaksinefordelt på alder og risikogruppe, 1. september 2023 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19, NPR, Folkeregisteret og SYSVAK.

Alder (år)	Vaksinerte personer		Vaksinerte personer med høy risiko		Vaksinerte personer med moderat risiko	
	Antall	Andel	Antall	Andel	Antall	Andel
0-11	224	0,03 %	50	2 %	67	0,1 %
12-17	861	0,2 %	157	6 %	313	0,8 %
18-64	132 045	4 %	14 517	19 %	59 793	12 %
65+	558 699	54 %	84 628	60 %	238 513	56 %
Totalt, alle	691 829	12 %	99 352	45 %	298 686	29 %

Overvåking av vaksinasjon mot influensa

Mer om antall vaksinerte per kommune kan man finne [her](#).

Se også: [Vaksineanbefalinger influensa](#), kapittel om [influensavaksine i Vaksinasjonsveilederen](#) og [Kunnskapsgrunnlaget for influensavaksinasjon](#) for mer informasjon om influensavaksine.

Vaksinedistribusjon

Per 16. januar 2024 er 1,12 millioner doser sendt ut til bruk i vaksinasjonsprogrammet, mens drøyt 91 000 doser er sendt ut til privatmarkedet fra FHI. Apotekgrossistene har per 31. desember 2023 sendt ut over 339 000 doser til apotekene.

Vaksinasjonsdekning i befolkningen

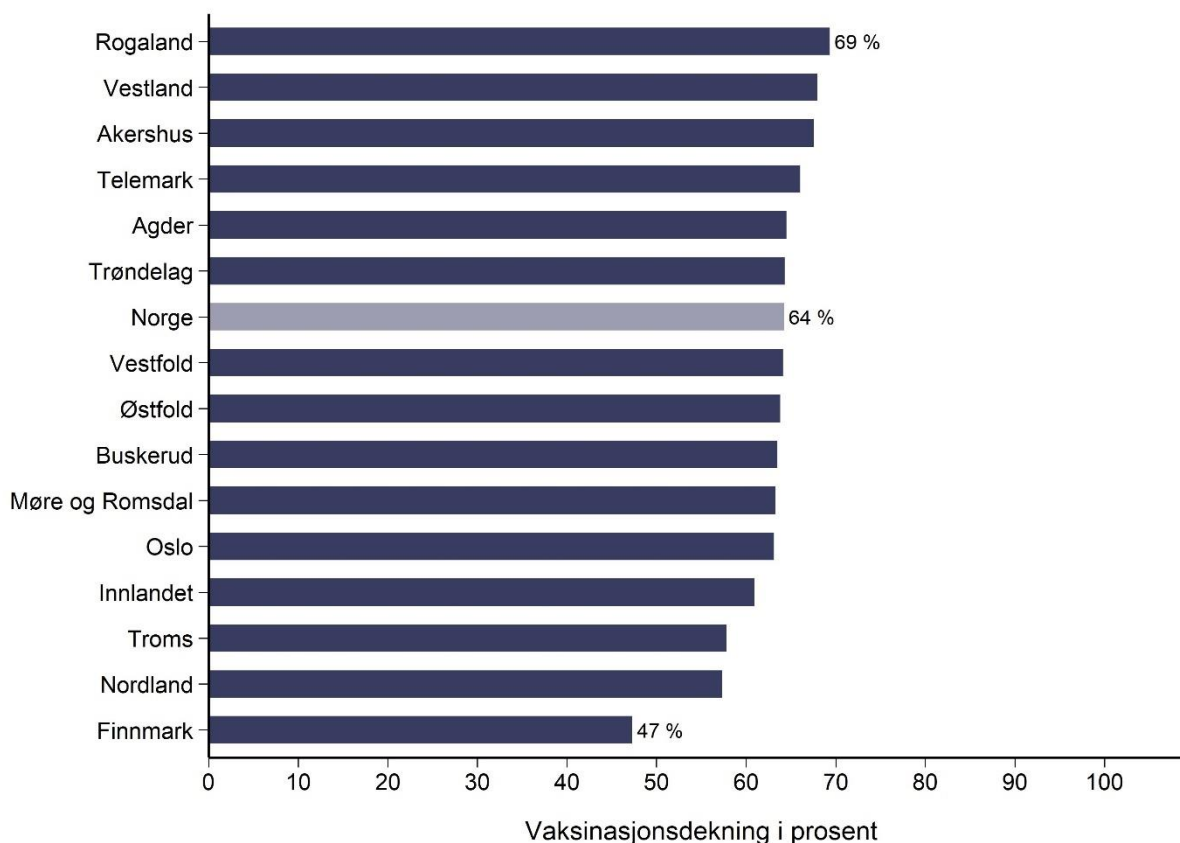
Data ble trukket ut fra SYSVAK i BeredtC19 31. januar 2024, og inkluderer personer med fødselsnummer og status som bosatt i henhold til siste tilgjengelige versjon av Folkeregisteret (31. januar 2024). Alder er presentert per hele årskull, dvs. alder på vaksinerte er angitt per 31. desember 2023 (det vil si alder for sesongen 2023/2024).

SYSVAK har opplevd noe ustabilitet den siste tiden, slik at statistikken kan bli justert.

Det er til sammen vaksinert 1 278 614 personer, hvorav 668 763 blant personer 65 år og eldre.

Vaksinasjonsdekningen nasjonalt blant personer over 65 år er per 28. januar 64 %. Det er stor spredning mellom fylker, og fordelingen er omtrent som tidligere år med Rogaland med høyest dekning og Finnmark med lavest.

uke 3 og 4



Figur 36. Andel personer (Fnr og bosatt) over 65 år vaksinert mot influensa per fylke, 1. september 2023 - 28. januar 2024. Kilde: Folkeregisteret og SYSVAK.

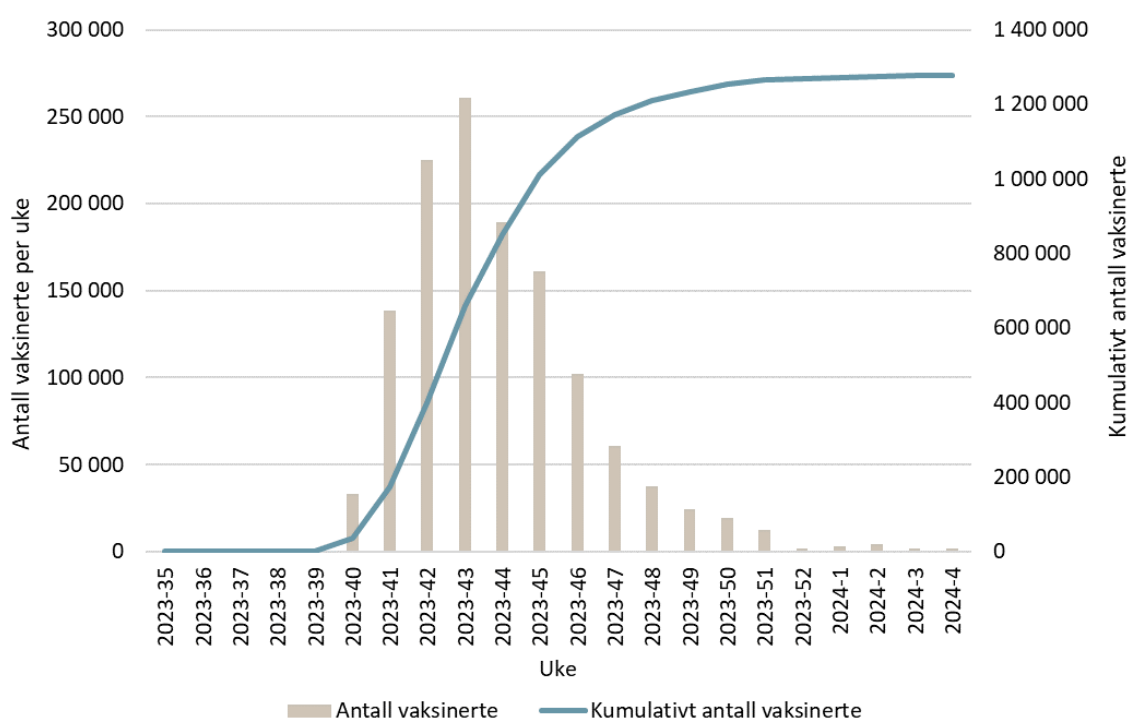
Vaksinasjonsdekningen blant personer med sykdom eller tilstander som gir økt risiko for alvorlig influensa varierer etter alder. Det er som vanlig den eldste aldersgruppen som har den høyeste dekningen med 68 %. Vaksinasjonsdekningen blant barn i risikogruppene er svært lav (7 %).

Tabell 16. Antall og andel vaksinerte (Fnr og bosatt) mot influensa blant ulike aldersgrupper, totalt og for personer med risikotilstander, 1. september 2023 – 28. januar 2024. Kilde: Beredt C19, NPR, Folkeregisteret og SYSVAK.

Alder (år)	Antall vaksinert	Andel vaksinert	Antall vaksinert blant personer med risikotilstander	Andel vaksinert blant personer med risikotilstander
0-8	4 586	0,9 %	2 451	7 %
9-17	5 799	1 %	3 008	8 %
18-64	597 855	18 %	159 942	33 %
65+	663 316	64 %	362 648	68 %
Totalt	1 271 556	23 %	528 049	49 %

Vaksinasjonshastighet og tidspunkt

Vaksiner til influensavaksinasjonsprogrammet ble sendt ut fra uke 40 til kommuner og helseforetak. Omtrent samtidig ble vaksiner også tilgjengelige i apotek. Vaksineringen økte svært raskt til et toppnivå på over 260 000 vaksineringer i uke 43 og avtok deretter gradvis til under 10 000 doser ukentlig i uke 52. Beskyttelse etter vaksinasjon oppnås etter 1-2 uker. Over 90 % av de vaksinerte fikk sin vaksine før uke 47, og forventet beskyttelse innen uke 49, dvs. før influensautbruddet var i gang.



Figur 37. Antall vaksinerte per uke og kumulativt antall vaksinerte i sesongen 2023/24, 1. september 2023 – 28. januar 2024. Kilde: Folkeregisteret og SYSVAK.

Vaksineeffekt

Målet for influensavaksinasjonsprogrammet er å hindre alvorlig sykdom og død. Derfor tilbys influensavaksinen til risikogrupper og andre målgrupper for å forebygge alvorlige utfall av influensasykdom i sårbare grupper.

Effekten vil som vanlig avhenge av hvilket virus som kommer til å dominere og hvor godt man har truffet med valg av vaksinstammer for den nordlige halvkule. Vaksinen inneholder komponenter fra fire forskjellige influensavirus og grad av beskyttelse kan være noe ulikt for hver av disse komponentene. Selv år der én av komponentene passer mindre bra i forhold til viruset vaksinen skal beskytte mot har vaksinen likevel en helsegevinst for den enkelte.

Det ser foreløpig ut til at de virusene som sirkulerer i Norge stemmer godt overens med årets vaksine.

uke 3 og 4

Vaksineeffektstudier i Alberta, Canada har vist en foreløpig vaksineeffekt for perioden uke 44 til 52. Sesongen i Alberta har til nå vært dominert av A(H1N1) (over 90 %), men de har også hatt sirkulasjon av A(H3N2) og B-Victoria. Vaksineeffekten ble estimert til 61 % (95 % KI: 58–64) mot A(H1N1), 49 % (95 % KI: 28–63) mot influensa A(H3N2) og 75 % (95 % KI: 58–85) mot influensa B. Vaksineeffekten var høyere blant barn 6 mnd til 9 år (74 %; 95 % KI: 66–79) enn blant personer over 65 år (57%; 95% KI: 52–61).

Matematisk modellering av covid-19 i Norge

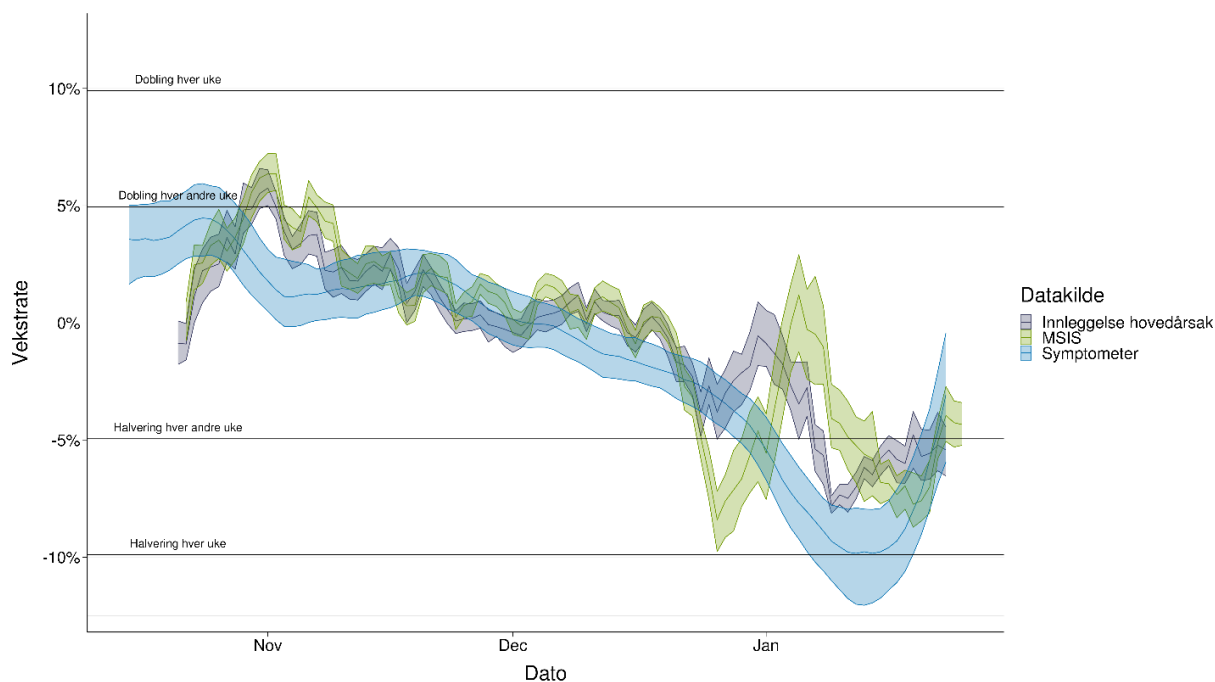
Trendanalyse fra flere datakilder

På grunn av store endringer i testanbefalinger og dermed hvem og hvor mange som meldes til MSIS presenteres her trend-beregninger fra en rekke kilder til overvåkingsdata. Sett i sammenheng kan dette gi en pekepinn på trenden av nye smittede. Disse kildene inkluderer:

- **MSIS** – En trend beregnet fra antall bekreftet positive tilfeller.
- **NPR-MSIS: Innleggelser med laboratoriebekreftet covid-19** - Vi beregner en trend fra daglig antall innleggelser med laboratoriebekreftet covid-19.
- **Symptometer** – Fra symptometerundersøkelsen beregner vi andelen av dem som svarer som har symptomer og tester positivt på covid-19. Dette gir et mål på prevalensen av smitte i samfunnet. Etter en omregning til insidens kan dette også gi et estimat av en trend for nye smittede.

I Figur 38 viser vi trendberegninger for alle disse datakildene samlet. Her vises et 14-dagers gjennomsnitt av vekstraten. Det er viktig at dette tolkes med varsomhet siden alle datakildene har svakheter og styrker. Vekstraten forteller oss hvor mye antall nye smittede øker per dag i gjennomsnitt. Figuren indikerer også hvilken doblingstid eller halveringstid dette korresponderer til. Når vekstraten er positiv, vokser epidemien, og når den er negativ, synker epidemien. Toppen på smittekurven vil derfor være når vekstraten er 0. De ulike kildene har også ulik forsinkelse fra smitte til når de blir inkludert i de ulike datakildene. Analysene er preliminære og vil bli oppdatert.

Trendanalysen som helhet og alle de individuelle indikatorene indikerer at covid-19 trenden synkende. De ulike datakildene har forskjellige typer usikkerheter, deriblant ulikheter i hvor lang tid det går fra smitte til man ville blitt oppdaget i disse overvåkningsystemene. Dette gjør det mer vanskelig å sammenligne datakildene direkte. Estimaten er nasjonale, og det kan være ulike trender i ulike geografiske regioner.



Figur 38. Estimert vekstrate for nye smittede med covid-19 fra ulike datakilder. En positiv vekstrate indikerer en voksende epidemi og en negativ vekstrate en synkende epidemi. Alle datakildene har styrker og svakheter og må tolkes med varsomhet. Data til og med 21. januar 2024. Kilde: Beredt C19; NPR, MSIS, Symptometer, Folkehelseinstituttet.

Luftveisinfeksjoner globalt

Aktuelle lenker

Felles om forekomst av luftveisinfeksjoner i Europa:

Det europeiske smittevernbyrået (ECDC) og Verdens helseorganisasjon (WHO) europakontor om luftveisinfeksjoner i Europa: <https://erviss.org/>

Covid-19:

Verdens helseorganisasjon (WHO) om Covid-19: <https://covid19.who.int/>

Det europeiske smittevernbyrået (ECDC) om vaksinasjonsstatus for medlemslandene i EU/EØS:

<https://vaccinetracker.ecdc.europa.eu/public/extensions/COVID-19/vaccine-tracker.html#uptake-tab>

Influensa:

WHOs influensasider: https://www.who.int/health-topics/influenza-seasonal#tab=tab_1

Det europeiske smittevernbyråets (ECDC) influensasider: <https://ecdc.europa.eu/en/seasonal-influenza>

I slutten av uke 3 rapporterte [ECDC](#) om hovedsakelig nedadgående eller stabile trender i covid-19-tilfeller og en nedadgående trend i sykehusinnleggelser og dødsfall i de ulike landene.

Videre rapporterte [ECDC](#) i slutten av uke 3 om fortsatt høy influensaaktivitet i rapporterende land, primært drevet av influensa A (H1N1).

På verdensbasis rapporterte [WHO](#) om en liten økning i meldte tilfeller, men nedgang i antall dødsfall som følge av covid-19 over en 28-dagers periode frem til 7. januar 2024. [WHO rapporterte 22. januar](#), basert på data frem til 7. januar 2024, at influensaaktiviteten globalt var nedadgående, men at noen land i den nordlige hemisfære fortsetter å rapportere økning. Influensaaktiviteten på den sørlige hemisfære var på et lavt nivå. Influensa A dominerte påvisningene globalt (84 %), med overvekt av A(H3N2) (73 %) blant subtypede virus.

Om overvåkingssystemene og datakildene

Meldingssystem for smittsomme sykdommer

Meldingssystem for smittsomme sykdommer (MSIS) er det nasjonale overvåkingssystemet for smittsomme sykdommer. Koronavirus med utbruddspotensial ble definert som ny meldingspliktig sykdom til MSIS fra 31. mai 2020. MSIS har en registerdatabase og en laboratoriedatabase. MSIS-registeret mottar mikrobiologisk informasjon fra laboratoriene- og epidemiologisk informasjon fra legene. MSIS-labdatabasen mottar i dag alle covid-19 relaterte prøvesvar, uavhengig av analyseresultat, fra alle landets laboratorier og teststasjoner. MSIS-registeret er kilden om alle påviste tilfeller i Norge, mens MSIS-laboratoriedatabasen inneholder informasjon om antall tester og testede. Alle meldinger fra laboratorier til MSIS-registeret og MSIS-labdatabasen meldes elektronisk over helsenettet, mens utfyllende epidemiologisk informasjon fra lege til MSIS-registeret sendes per papirpost, elektronisk via web-løsning eller elektronisk direkte fra smittesporingsløsningen. Både leger og laboratorier som påviser sykdommen skal melde tilfellet til MSIS samme dag, jmf. MSIS-forskriften §52-1 til 2-3 Folkehelseinstituttet er dataansvarlig for MSIS (MSIS-forskriften § 1-5). Les mer om MSIS, formål og meldingsplikt her: <https://www.Folkehelseinstituttet.no/hn/helseregistre-og-registre/msis/>.

BEREDT C19 - Folkehelseinstituttets beredskapsregister for covid-19

I forbindelse med covid-19 pandemien har Folkehelseinstituttet, i samarbeid med Helsedirektoratet og Norsk intensiv- og pandemiregister (NIPaR), opprettet beredskapsregisteret BEREDT C19 (jf. Helseberedskapsloven §2-4 mv.). Beredt C19 er opprettet for å ha en løpende oversikt og kunnskap om utbredelse, årsakssammenhenger og konsekvenser av covid-19-epidemien i Norge. For beskrivelse av kildene som inngår i Beredt C19, finnes det mer informasjon her. Det hentes data fra de fleste sentrale helseregistre i Norge (MSIS, MSIS-laboratoriedatabasen, SYSVAK, BIVAK, MFR, DÅR, NPR, KPR (KUHR/IPLOS), Reseptregisteret/Legemiddelregisteret), det medisinske kvalitetsregisteret NIPaR (se egen beskrivelse lenger ned), innreiseregisteret hos DSB (IRRS), SSB, NAV (Aa-registeret og Institusjonsregisteret), kommunale smittesporingsdata (foreløpig kun KS Fiks' løsning) og Folkeregisteret. Mange av datakildene kommer inn daglig, men ikke alle, og flere av kildene har historiske data tilbake i tid.

Norsk intensiv- og pandemiregister

[Norsk pandemiregister](#) er benevnelsen på den delen av NIPaR som omhandler pandemipasienter innlagt i spesialisthelsetjenesten med smittsom sykdom under epidemier som omfatter Norge eller pandemier. Registrering av pasienter innlagt med covid-19 som hovedårsak har vært frivillig siden 2. oktober 2023, noe som betyr at dataene ikke er komplette og at de må tolkes med varsomhet.

[Norsk intensivregister](#) (NIR) er et medisinsk kvalitetsregister og delen av NIPaR som gir opplysninger om pasienter behandlet ved norske intensivavdelinger. FHI mottar data om intensivbehandlede covid-19- og influensapasienter. I NIR betyr respiratorstøtte både behandling med tett ansiktsmaske (non-invasiv ventilasjon) og behandling med pusterør (tube) i luftrøret (invasiv ventilasjon). Førstnevnte kategori er våkne pasienter med relativt korte ligge- og respirator-tider og lav dødelighet sammenlignet med dem som får invasiv ventilasjon. Noen covid-19-pasienter er også registrert uten respiratorstøtte. Dette er pasienter som har ligget til observasjon på et intensivavsnitt over ett døgn.

Data om risikofaktorer som hentes inn gjennom NIPaR betyr ikke nødvendigvis at risikofaktorene var medvirkende årsak til innleggelsen eller at det er en dokumentert sammenheng mellom de ulike faktorene og covid-19. I dataene fra NIPaR kan man ikke skille mellom velregulert/behandlet og ikke velregulert/behandlet risikofaktorer som kreft og astma.

Norsk pasientregister - overvåking av sykehusinnleggelser med influensa og andre luftveisinfeksjoner

Overvåkingssystemene for sykehusinnleggelser med influensa og sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon baserer seg på data fra [Norsk pasientregister](#) (NPR) som Folkehelseinstituttet får gjennom BEREDT C19. NPR er et sentralt helseregister som forvaltes av Helsedirektoratet, med helseopplysninger om alle personer som har fått behandling, eller som venter på behandling i spesialhelsetjenesten enten på sykehus, i poliklinikk eller hos avtalespesialister. Data om informasjon om diagnosekoder for luftveisinfeksjoner som registreres i registeret blir ofte satt ved utskrivelse, og det er derfor en viss forsinkelse i dataene.

ICD-10 kodene som er inkludert i overvåkingen av sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon er J00-J06 (akutte infeksjoner i øvre luftveier), J09-J22 (influensa, pneumoni og andre akutte infeksjoner i nedre luftveier), J80 (respiratorisk distressyndrom hos voksne), U07 (covid-19), A37 (kikhoste) og H65-H67 (akutt mellomørebetennelse). Overvåkingen av sykehusinnleggelser med luftveisinfeksjon er komplett med data om laboratoriepåvisninger av SARS-CoV-2, influensavirus, adenovirus, *Bordetella pertussis*, *Chlamydomphila pneumoniae*, metapneumovirus, *Mycoplasma pneumoniae*, parainfluenzavirus, RS-virus (respiratorisk syncytialvirus), og rhinovirus, som det foreligger data for siden høsten 2020.

I overvåkingen av sykehusinnleggelser med influensa kobles diagnosekoder for influensa (ICD-10 J09-J11) til positive laboratoriesvar for influensa fra MSIS-labdatabasen.

Utbrudd av covid-19, influensa og andre luftveisagens i helseinstitusjoner (Vesuv)

Utbrudd av smittsom sykdom i helseinstitusjoner er varslingspliktig etter [MSIS-forskriften § 3-4](#). Dette gjøres gjennom Folkehelseinstituttets utbruddsvarslingssystem, [Vesuv](#). Tross varslingsplikt er det sannsynligvis en betydelig underrapportering.

Virologisk overvåking

FHI har nasjonal referansefunksjon for både influensa (også WHO nasjonalt influensasenter) og coronavirus med alvorlig utbruddspotensiale. Begge funksjonene ligger hos Seksjon for influensa og andre luftveisvirus ved Avdeling for virologi. Medisinske mikrobiologiske laboratorier sender ukentlig inn et geografisk representativt og et mer målrettet utvalg av SARS-CoV-2- og influensaprøver til referanselaboratoriet ved FHI for nasjonal virusovervåking.

- [Informasjon til mikrobiologiske laboratorier](#)
- [Veileder for mikrobiologiske laboratorieanalyser. Influenzavirus](#)
- [Påvisning og overvåking av SARS-CoV 2-virusvarianter](#)

For influensavirus kombinerer referanselaboratoriet data fra MSIS labdatabasen med egne typings- og karakteriseringsresultater, og formidler slike data i nasjonal og internasjonal overvåking.

Referanselaboratoriet gjør helgenomsekvensering, virusdyrkning og virusnøytralisasjon på prøvene for å kunne forstå pandemiens og influensa epidemiens forløp og egenskaper til nye virusvarianter. Virussekvensene sees i sammenheng med metadata som kan bidra til utbruddsoppløring og pandemiforståelse. I tillegg undersøkes immuniteten mot covid-19 og influensa i befolkningen årlig gjennom seroepidemiologiske undersøkelser.

Sentinel Fyrtårnsystemet -Integrert overvåking av luftveivirus i polikliniske prøver

Fyrtårnsystemet er et geografisk representativt sentinel-basert overvåkingssystem som har vært drevet av Avdeling for virologi på FHI siden tidlig på 1980-tallet i Norge. Systemet baserer seg på et nettverk av allmennpraktiserende leger som på klinisk indikasjon ber om utvidede analyser for påvisning av et bredt spekter av luftveivirus. Alle prøver blir dermed som minimum testet for SARS-CoV-2, influensavirus og RS-virus og også i tillegg for en rekke andre luftveivirus. Det innsamles også en rekke kliniske data på samtlige prøver.

Konsultasjoner ved legekontor og legevakt (NorSySS)

Det norske syndrom-overvåkingssystemet (NorSySS) er et overvåkingssystem for infeksjonssykdommer basert på konsultasjoner hos allmennpraktiserende leger og legevakt. NorSySS henter data fra KUHR (Kontroll og utbetaling av helserefusjon) systemet som er eid av Helsedirektoratet, og administrerer refusjonskrav fra helsepersonell og institusjoner til staten (HELFO). NorSySS bruker ICPC-2 koder for fastsettelse av årsak til kontakt med helseinstitusjon. ICPC-2 kodesystemet er utviklet av World Organization of Family Doctors og formelt anerkjent av WHO.

Det ble opprettet en egen R991: Covid-19 (mistenkt eller bekreftet) diagnosekode (ICPC-2 kode) 20. mars 2020 som legene kunne bruke ved konsultasjoner der koronavirus var mistenkt eller bekreftet. En annen diagnosekode som vi følger med på i denne overvåkingen er R27: Engstelig for sykdom i luftveiene IKA. Denne diagnosekoden ble anbefalt brukt av referansegruppen for primærmedisinsk kodeverk i Direktoratet for e-helse og Legeforeningen 20. mars. Denne koden skal brukes ved syk-melding/konsultasjon/-kontakt vedrørende covid-19, med unntak av bekreftet/sannsynlig/mistenkt koronavirus-sykdom (<https://fastlegen.no/artikkel/diagnosekoder-ved-Covid-19>). Dette er ikke en ny diagnosekode og legene kan sette denne diagnosekoden også for andre henvendelser enn covid-19 konsultasjoner.

Mer informasjon finnes her:

Symptometer

Symptometer er et verktøy som Folkehelseinstituttet bruker til å følge med på hvor stor andel av innbyggerne som til enhver tid har symptomer som kan skyldes covid-19. Høsten 2020 ble et representativt utvalg på 112 600 personer 16 år og eldre trukket fra Folkeregisteret og 36 000 samtykket til å delta. Deltagerne får tilsendt et ukentlig spørreskjema der de svarer på spørsmål om covid-19 relaterte symptomer, testaktivitet og vaksinasjonsstatus. Denne informasjonen har under pandemiens løp vist seg å gi tidlige signaler på pandemiens utvikling i Norge.

Mer informasjon om Symptometer finnes her: <https://www.fhi.no/hn/statistikk/symptometer/>

Nasjonalt vaksinasjonsregister (SYSVAK)

SYSVAK er et landsdekkende elektronisk vaksinasjonsregister. Formålet med SYSVAK er å holde oversikten over vaksinasjonsstatus for den enkelte og over vaksinasjonsdekningen i landet. Folkehelseinstituttet er dataansvarlig for SYSVAK (jfr. SYSVAK-registerforskriften § 1-5). Alle vaksinasjoner er meldepliktige til SYSVAK, og krav til elektronisk registrering av covid-19 vaksiner ble vedtatt 21. mai 2020. Covid-19 vaksinasjoner skal registreres umiddelbart etter vaksinasjon (jfr. SYSVAK-registerforskriften § 2-1). Les mer om SYSVAK her: <https://www.fhi.no/hn/helseregistre-og-registre/sysvak/>

Overvåking av totaldødelighet

I analysene har vi brukt ukentlig dødelighetsrate per 100 000 i prepandemiårene 2010–2019 som referanseperiode for å modellere forventet ukentlig dødelighetsrate per 100 000 fra 2020 og frem til i dag. Modellene tar hensyn til aldersfordeling i befolkningen, trender i utvikling av dødelighet i referanseperioden, samt sesongmessige og ukentlig variasjon. Forventet dødelighet er et gjennomsnitt av tre ulike fremskrivningsmodeller som vektet likt. Valget av hvilke modeller som inngår er bestemt på bakgrunn av validering av ulike lengde på referanseperioden og ulike fremskrivningsmodeller for perioden 2000-2019. Valg av modeller er bestemt av hvilke som ga minst forskjell mellom forventet og observert dødelighet i denne perioden.

Overvåking av covid-19-assosierte dødsfall

Covid-19 assosierte dødsfall er definert som dødsfall hvor covid-19 (ICD10-kode U071, U072, U099, U109) er angitt som underliggende eller medvirkende årsak i [Dødsårsaksregisteret](#).