



COVID-19 andmed seisuga 21.08.2023

2. mail 2023 lõpetas Terviseamet tervisealase hädaolukorra ohu vastavalt Sotsiaalministeeriumi määrusele nr. 46.

5.mail 2023 andis WHO teada, et lõpetatakse ka COVID-19 rahvusvaheline hädaolukord.

Ajavahemikul 26.02.2020–20.08.2023 registreeriti 810 533 haigusjuhtu, sealhulgas 619 507 laboratoorselt kinnitatud haigusjuhtu. Selle perioodi kumulatiivne haigestumus 100 000 elaniku kohta on 60 939, sh laboratoorselt kinnitatud juhte 46 577.

Seisuga 21.08.2023 on viimase 14 päeva haigestumus 100 000 el. kohta 24,3 sealhulgas laboratoorselt kinnitatud juhtude korral 3,1.

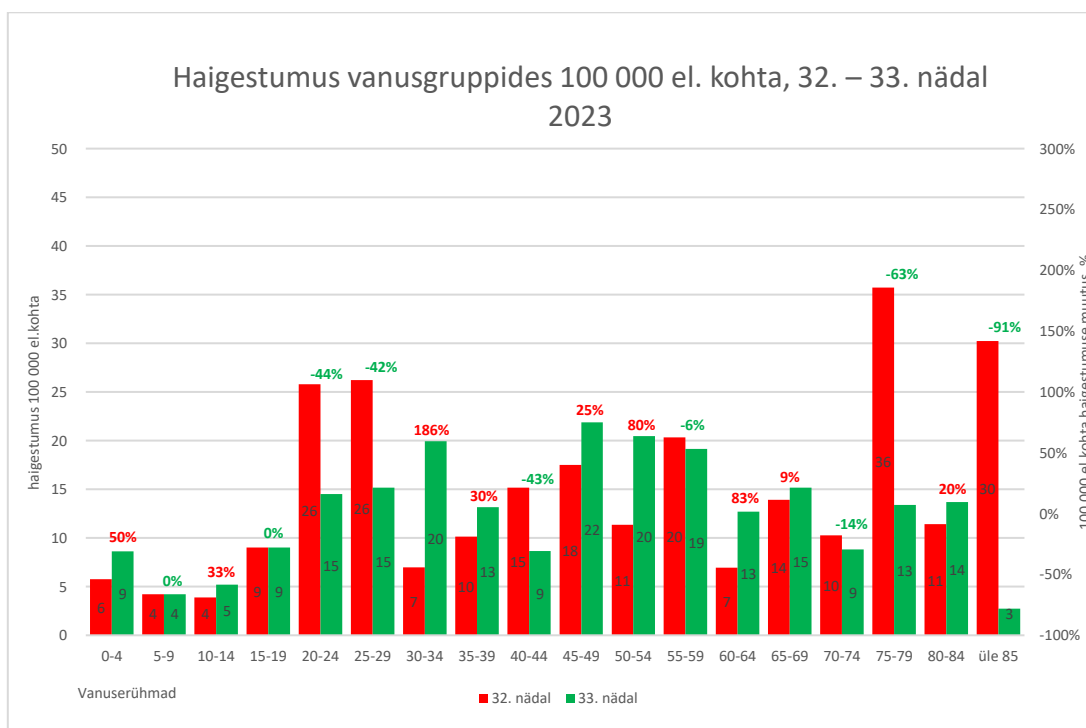
33. nädala jooksul lisandus Tervise ja Heaolu Infosüsteemide Keskuse andmeil 181 haigusjuhtu (23 laboratoorselt kinnitatud ja 158 kliiniliselt diagnoositud). Registreeritud haigusjuhtude üldarv on kasvanud 27,5% võrra eelmise nädalaga võrreldes. Kõigist haigestunutest on diagnoos kinnitatud laboratoorselt (PCR, antigeeni kiirtest tervishoiutöötajate juures) 13% juhtudest.

33. nädalal tehti 905 (68 testi 100 000 el. kohta). Positiivsete testide osakaal moodustab 2,5% (32. nädalal – 1,7%).

Haigete vanuseline jaotus (laboratoorselt ja kliiniliselt diagnoositud haigusjuhud kokku)

Võrreldes eelmise nädalaga on haigestumus veidi kasvanud pooltes kõikidest vanusrühmades. Haigestumuse suuremat kasvu on täheldatud vanusrühmas 30-34a. ning märkimisväärsemat langust vanuserühmas üle 85a. Haigestunute väikese arvu tõttu ei ole esinemissageduse muutuste arvutamine statistiliselt õige.

Isikud vanuses üle 60a. moodustavad 23,2% haigete üldarvust, laboratoorselt kinnitatud juhtudest on nende osakaal 26,1%.



Hospitaliseerimised

33. nädala jooksul hospitaliseeriti haiglate andmetel 5 patsienti (eelmisel nädalal 6). Süмптоomaatilise COVID-19 tõttu hospitaliseeriti 2 patsienti ehk 40,0% kõigist hospitaliseeritutest.

Üle 60a hospitaliseeritud patsientide osakaal moodustab 2,0% kõikidest süмптоomaatilise COVID-19 tõttu hospitaliseeritud patsientidest.

Edastatud haiglate andmetel surnuid ei olnud.

Hoolekandeesutused

Hoolekandeesutuses 33.nädalal uusi nakatumisi registreeritud ja koldeid jälgimisel ei ole.

Reoveeseire

33. nädalal on seiratud kokku 31 proovi, millest üks proov ebaõnnestus. Reoveeseire tulemuste põhjal on SARS-CoV-2 viiruse sisaldus tõusnud ainult ühes asukohas, võrreldes eelmise nädalaga, kus kõik proovid jäid rohelisele ohutasemele. 33. nädalal oli üks proov kollasel ohutasemel ning oranžil/punasel ohutasemel proove ei olnud.

Sekveneerimine

Viimastel nädalatel, pärast mitut kuud kestnud väga madalat nakatumismäära, on SARS-CoV-2 levik hakanud suurenema. See on langenud kokku F456L mutatsiooni kandvate SARS-CoV-2 XBB.1.5-sarnaste liinide (EG5.1) avastamise sagenemisega.

Eestis on sekveneerimise andmetel omikron-tüve osakaal 100%.

XBB 1.5. variant moodustab 100% kõikidest sekveneeritud proovidest.

Viimase nelja nädala jooksul hakkas kasvama EG.5. (Eris) variantide osakaal kõikidest XBB.1.5. proovidest. Väikeste proovide arvu tõttu ei ole korrektne protsentide arvutamine ja domineeriva tüve määramine.

Praegu ei ole märke suurenenuid haiglaravist või survest tervishoiusüsteemidele.

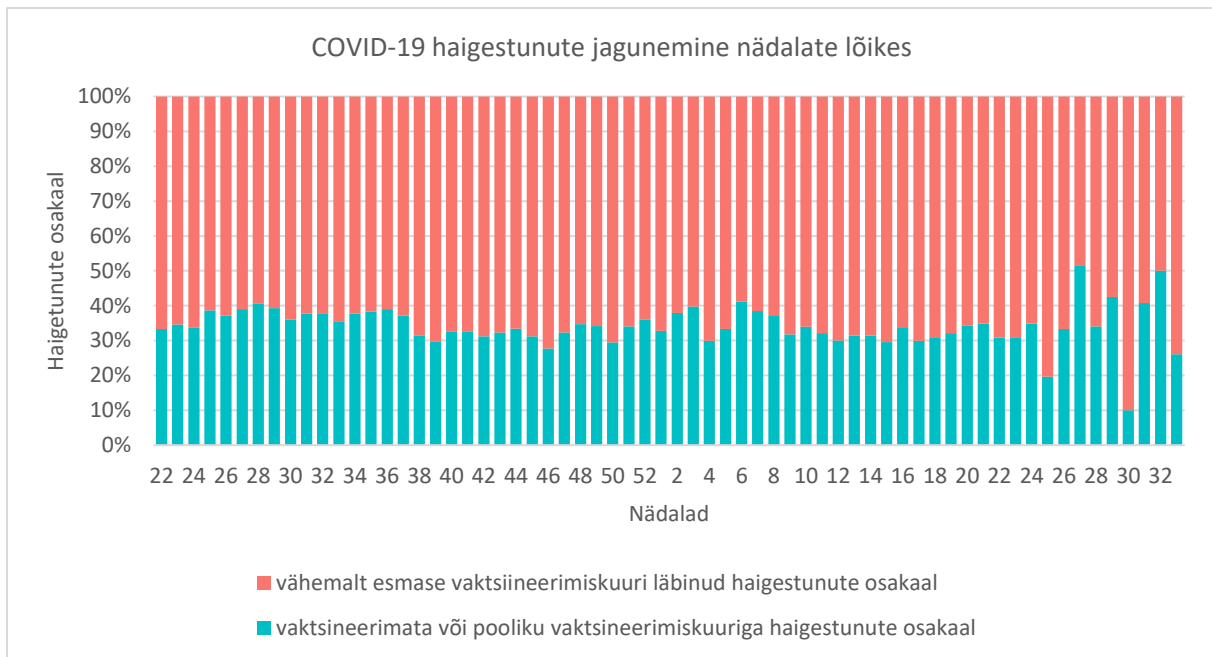
Sentinel seire andmed

Sentinel seire andmete põhjal registreeritakse üksikud paragripi- ja rinoviirusega seostatud haigestumised.

Haigestumine ülemiste hingamisteede viirusnakkustesse ning grippi on hooajavälisel tasemel.

Vaktsineerimine

33. nädalal jagunesid haigestunud järgmiselt: vaktsineerimata isikuid 6, pooleli oleva kuuriga isikuid 0 ning lõpetatud kuuriga isikuid 17.



Informatsioon muude nakkushaiguste kohta:

Gripp

Grippi haigestumuse intensiivsust saab hinnata madalaks. Haigestumine ülemiste hingamisteede viirusnakkustesse ja grippi jõudis foonhaigestumisele ehk hooajaväliste tavapärastele näitajatele.

Tervise Arengu Instituudi surma põhjuste registri lõplikult valideeritud andmetel on gripi tõttu surnud sel hooajal 62 inimest vanuses 9 - 97a.

Järeldus

Viimastel nädalatel, pärast mitut kuud kestnud väga madalat nakatumismäära, on SARS-CoV-2 levik hakanud suurenema. See on langenud kokku F456L mutatsiooni kandvate SARS-CoV-2 XBB.1.5-sarnaste liinide (EG5.1) avastamise sagenemisega. WHO pressiesindaja Van Kerkove märkis, et SARS-CoV-2 levib ja jätkab muteerumist kõigis riikides. Uute tüvede tekkimine ehk viiruse muutlikkus suurendab tema kohanemisvõimet ja levikut. Olemasolevate tõendite põhjal hinnatakse EG.5-st tulenevat rahvatervise riski madalaks. Kuigi EG.5 on näidanud suurenenud levimust, kasvueelset ja püüet vaktsiinide eest põgeneda, ei ole siiani täheldatud muutusi haiguse raskusastmes.

Teadlaste arvamusel pakuvad vaktsiinid jätkuvalt head kaitset raskelt kulgeva haiguse vastu.

Tuleb märkida ka teisi tegureid, mis võivad leviku suurenemisele kaasa aidata: eeskätt on oluline rolle seotud suuremate rahva kogunemiste ja mitu kuud kestnud madalast haigestumisest tingitud vähenenud immuunsusega.

Ägedate ülemiste hingamisteede respiratoorsete nakkuste valimipõhiste andmete alusel saab COVID-19 haigestumuse intensiivsust hinnata madalaks. COVID-19 haigestumus püsib stabiilsel tasemel ning hospitaliseerimiste arv on jätkuvalt langustrendis.

Prognosis

Kuna on palju suhteliselt kergeid ja asümptomaatilisi COVID-19 vorme, siis levib viirus edasi suure tõenäosusega varjatult, lainetena ning oluliste tõusude või langusteta. Terviseamet prognoosib nii Covid-19 kui ka teiste ägedate respiratoorsete viirustega seotud haigestumiste kasvu septembrikuust alates, mis on tavapäraselt seotud koolitöö algusega.