



Eiropas Komisija apstiprina Sanofi Pasteur vakcīnu pret Covid-19 “VidPrevtyl Beta”

Publicēts: 16.11.2022.

[Covid-19](#) [Preses relīzes](#)

Eiropas Komisija ir apstiprinājusi Covid-19 vakcīnu “VidPrevtyl Beta”. Šī vakcīna ir paredzēta lietošanai balstvakcinācijā pieaugušajiem, kuri iepriekš saņēmuši mRNS vai adenovīrusa vektora Covid-19 vakcīnu.

Šādu lēmumu Eiropas Komisija pieņēma, balstoties uz Eiropas Zāļu aģentūras (EZA) sniegto rekomendāciju.

EZA Zāļu reģistrācijas komiteja ieteica šai vakcīnai piešķirt standarta reģistrācijas apliecību, un secināja, ka vakcīna ir droša, kvalitatīva un pieejami ticami pierādījumi par šīs vakcīnas spēju rosināt imūno atbildi, kas nodrošinātu aizsardzību pret Covid-19.

Vakcīnu izstrādājis uzņēmums “Sanofi Pasteur”, un tā satur uz SARS-CoV-2 vīrusa beta paveida virsmas esošā piķa proteīnu. Vakcīna satur arī adjuvantu – vielu, kas palīdz stiprināt imūno atbildi pret vakcīnu.

Pētījumos biežāk novērotās vakcīnas “VidPrevtyl Beta” blakusparādības bija sāpes injekcijas vietā, galvassāpes, muskuļu vai locītavu sāpes, vispārēja sliktā pašsajūta un drebuļi. Tās lielākoties bija vieglas un mazinājās pāris dienu laikā pēc vakcinācijas.

Saskaņā ar vakcīnas reģistrācijas apliecības īpašnieka sniegto informāciju Nacionālajam veselības dienestam pirmā šo vakcīnu piegāde Latvijā ir plānota laikā no 5. līdz 11. decembrim.

EZA zinātniskās komitejās strādā arī Latvijas Zāļu valsts aģentūras speciālisti.

Zāļu valsts

Autors: aģentūra

<https://www.spkc.gov.lv/lv/jaunums/eiropas-komisija-apstiprina-sanofi-pasteur-vakcinu-pret-covid-19-vidprevtyl-beta>