

Europos Komisijai praėjusią savaitę užregistravus penktąją vakciną nuo COVID-19 ligos - farmacijos kompanijos „Novavax“ sukurta preparatą „Nuvaxovid“, pasiskiepyti juo Europos Sąjungos (ES) gyventojai galės kitų metų pirmąją ketvirtį. Baltymų pagrindu sukurta vakcina bus skiriama dviem dozėmis asmenims nuo 18 metų, tarp pirmos ir antros dozės išlaikant trijų savaičių pertrauką.

„Nuvaxovid“ yra tinkama pirminei vakcinacijai nuo COVID-19 ligos - klinikiniai tyrimai parodė, kad jos veiksmingumas siekia 90 proc. Daugiau informacijos apie vakcinos klinikinius tyrimus ir veiksmingumą galima rasti [ČIA](#).

Ar nauja vakcina bus tinkama sustiprinančiajai dozei, parodys tebevykdomi tyrimai, kurių rezultatų laukiama kitų metų vasarį. Gamintojas taip pat žada adaptuoti vakciną naujoms nerimą keliančioms koronaviruso atmainoms, tokioms kaip Omikron. Tačiau jau dabar pastebima, kad „Nuvaxovid“ užtikrina labai aukštą antikūnų titrą, o tai yra svarbu užtikrinant organizmo apsaugą nuo naujų koronaviruso atmainų.

„Nuvaxovid“ yra baltymų pagrindu sukurta vakcina - tai yra gerai žinoma ir daugiau nei 30 metų naudojama technologija. Baltymų pagrindu taip pat yra kuriamos vakcinos nuo hepatito B, kokliušo ir pneumokokinės infekcijos.

Europos Komisija šių metų rugpjūčio 4 d. su kompanija „Novavax“ pasirašė išankstinę pirkimo sutartį, kuri numato galimybę ES šalims narėms įsigyti iki 100 mln. vakcinos dozių, o esant papildomam poreikiui - iki 2023 m. užsakyti dar 100 mln. dozių.

2022 m. pirmąją ketvirtį Lietuva turėtų gauti 132 000 „Nuvaxovid“ vakcinos dozių, antrajam ketvirčiui siekiama užsakyti dar 310 560 dozių. Lietuvos Vyriausybė iš viso yra pritarusi 633 tūkst. vakcinos dozių įsigijimui iš kompanijos „Novavax“.

