

Primul vaccin combinat COVID-19 și gripal pentru persoanele de 50 de ani și peste

27 februarie 2026

mCombriax ajută la protejarea atât împotriva COVID-19 cauzat de SARS-CoV-2, cât și a gripei sezoniere

<https://www.ema.europa.eu/en/news/first-combined-covid-19-influenza-vaccine-people-50-years-older>

EMA a recomandat acordarea unei autorizații de punere pe piață în Uniunea Europeană (UE) pentru mCombriax, un vaccin ARN mesager pentru protejarea persoanelor în vârstă de 50 de ani și peste împotriva COVID-19 și a gripei sezoniere (gripei).

COVID-19 și gripa sunt boli infecțioase care afectează în principal sistemul respirator, provocând simptome precum tuse și congestie nazală, precum și simptome sistemice ca febră și frisoane.

Majoritatea cazurilor de COVID-19 și gripă sunt ușoare sau moderate, dar apar și cazuri severe, în special la persoanele în vârstă și la persoanele cu sistem imunitar slăbit. Coinfecția cu virusul gripal și SARS-CoV-2 (virusul care provoacă COVID-19) poate duce la o boală mai severă decât ar apărea în cazul infecției cu SARS-CoV-2 sau virusul gripal singur.

Conform datelor publicate de Organizația Mondială a Sănătății, la 1 februarie 2026, în Europa fuseseră raportate 281.728.062 de cazuri de COVID-19. Gripa sezonieră reprezintă, de asemenea, o povară semnificativă, cu până la 50 de milioane de cazuri simptomatice apărând în fiecare an în Spațiul Economic European (SEE).

mCombriax funcționează ca alte vaccinuri, pregătind organismul să se apere împotriva infecției. Conține ARN mesager cu instrucțiuni pentru producerea proteinelor găsite pe SARS-CoV-2 și următoarele virusuri gripale sezoniere: gripă de tip A-H1N1, gripă de tip A-H3N2 și gripă de tip B din linia Victoria.

Fiind primul vaccin combinat COVID-19/gripă, mCombriax oferă oamenilor opțiunea de a primi o singură doză pentru a se proteja împotriva ambelor boli.

Tulpina de SARS-CoV-2 vizată de vaccin s-a bazat pe recomandarea EMA pentru 2023/2024, în timp ce tulpinile gripale vizate s-au bazat pe recomandările OMS pentru 2023/2024. Ca și în cazul celor existente pentru COVID-19 și gripă, se așteaptă ca mCombriax să fie actualizat periodic pentru a se potrivi cu tulpinile virale care circulă în comunitate.

În recomandarea autorizării vaccinului, Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) al EMA a luat în considerare datele care arată că mCombriax a declanșat producerea unor cantități adecvate de anticorpi împotriva ambelor virusuri.

Datele dintr-un studiu principal care a implicat 8.000 de persoane cu vârsta de peste 50 de ani au arătat că persoanele care au primit mCombriax au avut niveluri de anticorpi împotriva gripei și SARS-CoV-2 care nu au fost statistic inferioare celor observate la persoanele care au primit atât Spikevax (un vaccin ARNm autorizat împotriva COVID-19), cât și fie Fluzone HD, fie Fluarix (vaccinuri antigripale autorizate).

În plus, un studiu al unui vaccin ARNm similar care conține doar componenta antigripală din mCombriax a arătat că acesta poate preveni boala gripală și poate declanșa un răspuns imun adecvat.

Cele mai frecvente reacții adverse asociate cu mCombriax (care pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane) sunt durerea la locul injectării, oboseala, durerile musculare, durerile articulare, durerile de cap, frisoanele, umflarea ganglionilor limfatici, greața și vărsăturile și febra. Timpul mediu până la debutul acestor reacții adverse a fost de 2 zile, în timp ce durata medie a fost de 3 zile.

Avizul adoptat de CHMP este un pas intermediar pe calea mCombriax către accesul pacienților. Avizul va fi trimis acum Comisiei Europene pentru adoptarea unei decizii privind o autorizație de punere pe piață la nivelul UE. Odată ce a fost acordată o autorizație de punere pe piață, deciziile privind prețul și rambursarea vor avea loc la nivelul fiecărui stat membru, ținând cont de rolul sau utilizarea potențială a acestui medicament în contextul sistemului național de sănătate al țării respective.

mCombriax va fi încă o opțiune pe care autoritățile naționale o pot lua în considerare pentru campaniile de vaccinare împotriva COVID-19 și a gripei. Autoritățile naționale decid ce vaccinuri să fie implementate și fac recomandări cu privire la cine ar trebui să le primească, ținând cont de situația din țările lor.

Note:

- Solicitantul pentru mCombriax este Moderna Biotech Spain S.L.
- Datele privind cazurile de gripă sezonieră din SEE sunt disponibile de la Centrul European de Prevenire și Control al Bolilor (ECDC): Fișă informativă despre gripa sezonieră. ([Factsheet about seasonal influenza](#)) Accesată la 23 februarie 2026.
- Datele privind cazurile de COVID-19 în Europa sunt disponibile pe tabloul de bord COVID-19 al OMS: Organizația Mondială a Sănătății. Tabloul de bord COVID-19 al OMS. ([WHO COVID-19 dashboard](#)) Accesat la 26 februarie 2026.