

EMA evaluează datele privind doza de rapel (booster) de vaccin COVID-19 Comirnaty la adolescenți

<https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-evaluating-data-booster-dose-covid-19-vaccine-comirnaty-adolescents>

08.02.2022

EMA a început să evalueze o cerere pentru utilizarea unei doze de rapel (booster) de Comirnaty (vaccinul BioNTech/Pfizer) la adolescenții cu vârsta cuprinsă între 12 și 15 ani. De asemenea, este în curs de evaluare o cerere pentru adolescenții mai în vârstă, cu vârsta cuprinsă între 16 și 17 ani.

Dozele de rapel (booster) sunt administrate persoanelor vaccinate (adică persoanelor care și-au finalizat vaccinarea primară) pentru a restabili protecția după ce aceasta a scăzut. În prezent, o doză de rapel (booster) de Comirnaty poate fi administrată persoanelor cu vârsta de 18 ani și peste.

Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) al EMA va efectua o evaluare accelerată a datelor transmise de compania care comercializează Comirnaty, inclusiv a datelor din lumea reală, din Israel. EMA va comunica rezultatul evaluării în timp util.

Recomandările cu privire la modul în care trebuie administrate vaccinările rămân apanajul grupurilor naționale de consultanță tehnică de imunizare care îndrumă campaniile de vaccinare în fiecare stat membru al UE. Organismele naționale de sănătate publică pot emite recomandări oficiale cu privire la utilizarea dozelor de rapel și cu privire la cerințele de certificare de călătorie asociate, ținând cont de datele de eficacitate emergente și de datele limitate privind siguranța.

Comirnaty este un vaccin pentru prevenirea COVID-19. Conține o moleculă numită ARN mesager (ARNm) cu instrucțiuni pentru producerea unei proteine, cunoscută sub numele de proteina *spike*, prezentă în mod natural în SARS-CoV-2, virusul care provoacă COVID-19. Vaccinul funcționează prin pregătirea organismului pentru a se apăra împotriva SARS-CoV-2.