

Комитет за хумане лекове Европске агенције за лекове препоручио је да се одобри проширење индикација за вакцину против ковида компанија Фајзер и БионТек, како би се укључила употреба код деце узраста од 5 до 11 година.



Вакцина чије је комерцијално име „Комирнати“ већ је одобрена за употребу код одраслих и деце узраста 12 и више, подсећа ЕМА у саопштењу.

Код деце узраста од 5 до 11 година, доза те вакцине ће бити нижа од оне која се користи код особа старијих од 12 година, односно биће 10 микрограма у поређењу са 30 микрограма, колико добијају старије старосне групе.

Даје се као две ињекције у мишиће надлактице, у размаку од три недеље.

Главна студија на деци узраста од 5 до 11 година показала је да је од 1.305 деце која су примила вакцину, троје развило ковид-19, у поређењу са 16 од 663 деце која су примила плацебо.

„То значи да је у овој студији вакцина била 90,7 одсто ефикасна у превенцији симптоматског ковида, иако би права стопа могла бити између 67,7 одсто и 98,3 одсто“, истиче се у саопштењу ЕМА.

Додају да су најчешћи нежељени ефекти код деце узраста од 5 до 11 година слични онима код старијих.

„Они укључују бол на месту ињекције, умор, главобољу, црвенило и оток на месту ињекције, бол у мишићима и језу. Ови ефекти су обично благи или умерени и побољшавају се у року од неколико дана од вакцинације“, наглашава се у саопштењу.

Комитет ЕМА је зато закључио да користи од вакцине „Комирнати“ код деце узраста од 5 до 11 година превазилазе ризике, посебно код оних са стањима која повећавају ризик од тешког облика ковида.

(Фонет)