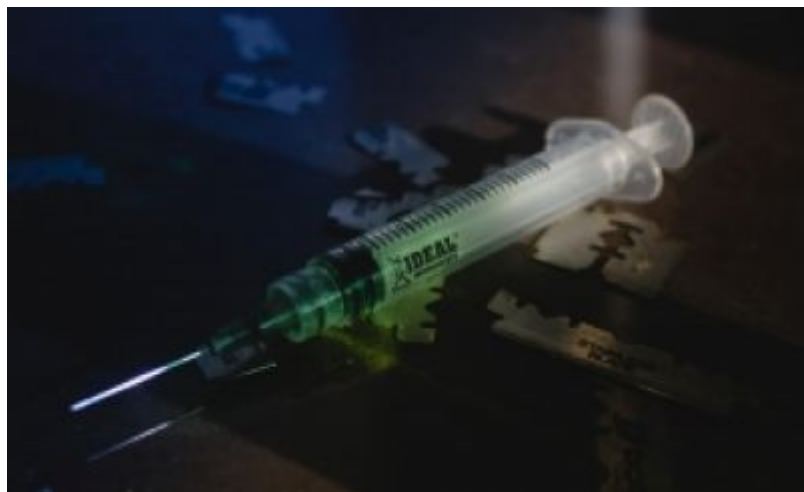

Scris de newsreporter pe 22 septembrie 2020, 11:51

Ministerul Sanatatii, raspuns privind vaccinul anti-Covid

Romania va primi 4,3% din cele 400.000.000 de doze de vaccin ce au fost rezervate de Comisia Europeana in numele Statelor Membre de la AstraZeneca, companie care a intrerupt recent testarile din cauza aparitiei unor efecte adverse, relateaza stiripesurse.ro.



media-158930694299220400.jpg

inrolarea in studiul clinic global al vaccinului companiei britanice, care este dezvoltat in colaborare cu Universitatea Oxford, a fost suspendata pe 6 septembrie, dupa ce un participant din Marea Britanie a inregistrat o reactie adversa grava, considerata a fi o afectiune inflamatorie spinala rara, numita mielita transversa.

Au avut loc evaluari pentru siguranta dupa ce voluntari inrolati in studiu clinic pentru testarea vaccinului candidat, numit AZD1222 sau ChAdOx1 nCoV-19, au dezvoltat simptome neurologice inexplicabile, inclusiv schimbarea senzatiei sau slabiciune in membre, iar studiul a fost suspendat in timpul evaluarii sigurantei.

Studiul clinic a fost reluat in Marea Britanie, Brazilia si Africa de Sud, dar inca nu in Statele Unite.

Ministerul Sanatatii raspunde unei solicitari formulate der3media.ro cu privire la asumarea raspunderii pentru eventuale efecte adverse dupa achizitia vaccinului.

"in timp ce vaccinarea reprezinta cea mai fezabila strategie de a iesi din situatia actuala generata

de pandemia COVID-19, siguranta cetatenilor este prioritara. Contractele de achizitie in avans, negociate de Comisia Europeana, au scopul de a accelera dezvoltarea, autorizarea si disponibilitatea vaccinurilor, fara a face derogari de la standardele de calitate, siguranta si eficacitate.

Siguranta este o cerinta fundamentala pentru orice vaccin ce va ajunge pe piata UE. inainte de a fi disponibil pentru achizitie si utilizare, orice candidat de vaccin COVID-19 va trebui sa corespunda tuturor criteriilor stabilite de Agentia Europeana a Medicamentelor pentru a primi autorizatia de punere pe piata. in cazul semnalarii unor efecte adverse severe in studiile clinice, vaccinul nu va fi autorizat", transmite MS.

ADRESA: <http://crct.ro/nwHu>