

Expert pojmenoval klíčovou vlastnost nové ruské vakcíny SPUTNIK V proti koronaviru a vysvětlil hlavní rozdíl mezi bezpečnými ruskými vakcínami a západními MMR - za které jejich výrobci odmítají nést jakoukoliv odpovědnost

- CZ24 News | 16. listopadu 2020



RUSKO: Hlavní výzkumník Čumakova ústavu a akademik Ruské akademie věd profesor Alexej Jegorov pojmenoval klíčový rozdíl mezi vakcínou vyvíjenou v ústavu a dalšími vakcínami. Promluvil o tom v rozhovoru pro portál Ura.ru.

„Hlavní rozdíl mezi vakcínami je ten, že tato není vyrobena z jednotlivých koronavirových antigenů, ale z celého inaktivovaného viru. Proto poskytuje kompletní sestavu všech antigenů tohoto viru, což poskytuje kompletní sestavu všech protilátek,“ řekl Jegorov pro ura.ru. Podle jeho slov tato funkce umožňuje léku poskytnout tělu nejširší ochranu proti koronavirové infekci.

Kromě toho Jegorov dodal, že vakcína bude připravena v únoru.

Ke dnešnímu dni existují v Rusku tři koronavirové vakcíny: Sputnik V z Ústavu epidemiologického a mikrobiologického výzkumu Nikolaje Gamaleji, dále EpiVakKorona z vědecké organizace Vektor. Obě procházejí postregistračními testy. Jako poslední je to vakcína Čumakova institutu, která se nachází

ve fázi klinických studií.

Vakcína Sputnik V

Dne 11. srpna Rusko jako první země na světě zaregistrovalo vakcínu proti covidu-19 vyvinutou v Ústavu epidemiologického a mikrobiologického výzkumu Nikolaje Gamaleji ve spolupráci s Ruským fondem přímých investic a Ministerstvem obrany RF. Vakcína dostala název Sputnik V.

Bezpečnost vakcíny byla potvrzena ve studii, která se skládala ze dvou fází a zahrnovala 38 dobrovolníků. Bylo zjištěno, že všichni ti, kteří vakcínu dostali, si vyvinuli imunitu vůči infekci. Ředitel Ústavu N. F. Gamaleji Alexandr Ginzburg uvedl, že používání vakcíny mezi občany bude povoleno po třetí fázi výzkumu přípravku.

V současné době probíhají v Rusku klinické studie Sputniku V za účasti 40 tisíc dobrovolníků. Klinické studie probíhají také v Bělorusku, Spojených arabských emirátech (SAE), Venezuele, Indii a Brazílii. První prozatímní analýza údajů ze třetí fáze klinických studií v Ruské federaci prokázala účinnost vakcíny Sputnik V na úrovni 92 %.

Ředitel fondu Kirill Dmitrijev oznámil, že RFPI dostal žádosti z více než 20 zemí o nákup 1,2 miliardy dávek ruského přípravku. Už má dohody o výrobě s pěti zeměmi, existující kapacity umožňují výrobu až 500 milionů dávek ročně.

V současné době patří Sputnik V mezi deset vyvíjených vakcín na světě, které se blíží k ukončení třetí fáze studií a zahájení masové výroby.

Zdroj: <https://cz.sputniknews.com/>