



شرکت آسترانکا طی بیانیه‌ای که امروز منتشر شد اعلام داشت که نهاد قانون‌گذار دارویی اتحادیه اروپا، مجوز بررسی امکان صادر کرده است Sipavibart ارائه در بازار را برای محصول پیشگیرانه این شرکت با نام تجاری

درخواست آسترانکا برای تسریع روند صدور مجوزها مبتنی بر نتایج امیدوارکننده این محصول در آزمایش‌های بالینی نهایی صورت گرفته بود که نشان داد این محصول خطر ابتلا به کووید-۱۹ در بیماران دارای سیستم ایمنی ضعیف‌تر را به مقدار قابل‌توجهی کاهش می‌دهد.

در آژانس دارویی اروپا، CHMP به گفته مسئولان این شرکت انگلیسی-سوئدی، کمیته محصولات دارویی دارای کاربرد انسانی محصول جدید آسترانکا را واجد اهمیت بالایی در پیشبرد سلامت عمومی و نوآوری‌های درمانی دانسته است.

آسترانکا در ابتدای سال جاری میلادی، واکسن خود را که یکی از نخستین واکسن‌های کووید-۱۹ بود، به دلیل آنچه "عرضه بیش از نیاز واکسن‌های به‌روزرسانی شده" عنوان داشته، از چرخه توزیع خارج کرد.

