

# ارزیابی پیش از موعد داروی پیشگیری از ابتلا به کووید-۱۹ محصول آسترازنکا توسط آژانس دارویی اروپا

written by یگانه حبیبی | ۱۴۰۳/۰۴/۱۱



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

درخواست آسترازنکا 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.

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

آسترازنکا 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.