

به گزارش مجله خبری غذا و دارو به نقل از ایسنا، مجری کارآزمایی بالینی واکسن کووایران برکت از آغاز تزریق دوم واکسن به داوطلبان در فاز سوم کارآزمایی بالینی این واکسن خبر داد و گفت: پروپوزال مطالعه بر روی افراد ۱۲ تا ۱۸ سال را تدوین کردیم و در حال انجام اقدامات علمی نهایی این موضوع هستیم. به سرعت پروپوزال آن را به وزارت بهداشت تحویل می‌دهیم که اگر وزارت بهداشت تایید کند، کار مطالعه بالینی واکسن را بر روی داوطلبین ۱۲ تا ۱۸ سال آغاز می‌کنیم.

دکتر محمدرضا صالحی گفت: درباره وضعیت فاز سوم مطالعه بالینی واکسن کووایران برکت، گفت: تزریق دوز اول واکسن در فاز سوم به جمعیتی بالغ بر ۲۰ هزار نفر به پایان رسیده است و تزریق دوز دوم واکسن را در این فاز آغاز کرده‌ایم. فکر می‌کنم فاز سوم را تا پایان تیر به پایان برسانیم.

صالحی با بیان اینکه واکسن کووایران برکت بر روی جهش انگلیسی و ویروس کرونا موثر بوده است، گفت: ما هنوز مطالعه‌ای بر روی جهش آفریقای جنوبی انجام نداده‌ایم، اما مطالعاتی بر روی جهش هندی انجام شده است و یافته‌های اولیه ما نشان می‌دهد که به احتمال زیاد واکسن کووایران برکت بر روی جهش هندی موثر است.

مطالعه واکسن کووایران برکت بر روی جمعیت ۱۲ تا ۱۸ سال در دست بررسی است

وی درباره مطالعه واکسن کووایران برکت بر روی افراد ۱۸ سال به پایین، گفت: پروپوزال مطالعه بر روی افراد ۱۲ تا ۱۸ سال را تدوین کردیم و در حال حاضر در حال انجام اقدامات علمی نهایی این موضوع هستیم. ان‌شاءالله به سرعت پروپوزال آن را به وزارت بهداشت تحویل می‌دهیم که اگر وزارت بهداشت تایید کند، کار را بر روی داوطلبین ۱۲ تا ۱۸ سال آغاز می‌کنیم. البته فعلا جزئیات آن اعم از مطالعه بر روی چند داوطلب و... را اعلام نمی‌کنیم، اما بعد از تایید از سوی وزارت بهداشت این موارد را به صورت قطعی اعلام خواهیم کرد. حدس می‌زنم بتوانیم ظرف یکی دو هفته آینده تاییدیه وزارت بهداشت را در این زمینه دریافت کنیم.

صالحی درباره میزان ایمنی‌زایی و اثربخشی واکسن کووایران برکت نیز گفت: اثربخشی واکسن در فاز سوم مشخص می‌شود، اما ایمنی‌زایی واکسن کووایران برکت بالای ۸۵ درصد است و این واکسن بالای ۸۵ درصد ایمنی‌زایی دارد.

