



КОВРОВЫЕ ПРИВИВКИ

ВАКЦИНАЦИЯ ОТ COVID-19 ВЫХОДИТ НА НОВЫЙ УРОВЕНЬ

Всемирная организация здравоохранения ООН одобрила шесть вакцин для экстренного применения, а фармацевтические компании наращивают выпуск препаратов, корректируя свои же производственные планы в сторону повышения. Но проблемы с побочными эффектами вакцин повышают нервозность среди населения и поддерживают антипрививочные настроения.



Десятки миллиардов для миллиардов

В начале мая Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ) рекомендовала для экстренного применения вакцину от коронавируса COVID-19 китайской компании Sinopharm. Она стала шестой одобренной ВОЗ вакциной. Рекомендация разрешает распространять этот препарат в рамках специальной программы COVAX, разработанной ВОЗ и другими международными организациями для доставки вакцин в бедные страны мира. Ранее ВОЗ подтвердила безопасность, эффективность и качество таких вакцин, как Pfizer/BioNTech, AstraZeneca, AstraZeneca-SKBio, Johnson & Johnson и Moderna. Оценку российского препарата «Спутник V» ВОЗ планирует дать летом. «Это расширяет список вакцин от COVID-19, которые COVAX может покупать, и дает странам уверенность в том, что они смогут ускорить получение собственного регулирующего разрешения, а также импортировать и применять вакцину», — сказал генеральный директор ВОЗ Тедрос Адханом Гебрейесус. Глава ВОЗ также отметил, что в следующем году на обеспечение вакцинами от коронавируса большей части взрослого населения в мире потребуются существенные ресурсы — от \$35 млрд до \$45 млрд. Он уточнил, что для достижения популяционного иммунитета нужно также нарастить выпуск вакцин. В начале мая Глобальный альянс по вакцинам и иммунизации (GAVI) и американская биотехнологическая компания Moderna заключили соглашение о поставке 500 млн доз вакцины Moderna от коронавируса через механизм COVAX. Всемирная организация здравоохранения одобрила вакцину Moderna 29 апреля. Планируется, что поставки препарата начнутся в четвертом квартале 2021 года. В 2021 году будет доступно 34 млн доз вакцины, в 2022

году — до 466 млн доз, говорится в заявлении на сайте GAVI. Кроме того, Швеция намерена пожертвовать COVAX 1 млн доз вакцины AstraZeneca.

Вакцина от AstraZeneca занимает первое место по числу стран, которые одобрили ее применение, — 98. Однако в марте в ряде стран вакцинация была приостановлена из-за возможной связи применения этого препарата со случаями тромбоза. Впрочем, спустя несколько недель власти большинства стран возобновили вакцинацию, придя к выводу, что случаи тромбоза являются весьма редкими (1 на 100 тыс.). В США вакцина AstraZeneca пока не одобрена Управлением по контролю качества продуктов и лекарственных препаратов. Компания должна была подать заявку на одобрение в середине апреля, однако в итоге этот срок был перенесен на середину мая.

Проблемы с побочными эффектами возникли и у вакцины от компании Johnson & Johnson. 13 апреля регуляторы США рекомендовали приостановить использование этого препарата из-за того, что он может приводить к тромбозу. После этого Johnson & Johnson отложила применение своей вакцины в Европе. Европейское агентство лекарственных средств (EMA) начало проверку медикамента, после чего эксперты пришли к выводу, что, как и с AstraZeneca, тромбоз следует отнести к «очень редким побочным эффектам» вакцины. По данным агентства, тромбы образовались у восьми американцев, привившихся вакциной, один человек умер. В конце концов EMA заявило, что в число побочных эффектов этой вакцины нужно включить образование тромбов.