

26 Ekim 2009

GSK'nın H1N1 Aşısı Avrupa'da 150 Binden Fazla Kişiye Yapıldı

“Domuz gribi” aşısı yetkililerin koyduğu bağışıklık sağlama kriterlerini aştı

Araştırmacı ilaç firması GlaxoSmithKline'in (GSK) İnfluenza A H1N1 virüsünün yol açtığı ve domuzgribi olarak adlandırılan hastalığa karşı geliştirdiği aşı Avrupa ülkelerinde, olası bir “domuz gribi” pandemisine (ülkeler arası yaygın salgın) karşı uygulanan programlar kapsamında bugüne kadar 150 bin kişiye yapıldı. Alınan sonuçlar, aşının uygulama yapılanların % 98'inden fazlasında bağışıklık sağlama kriterlerinin ötesine geçtiğini gösteriyor. Bu arada, İspanya'da 6 – 36 ay arasındaki çocuklarda yapılan klinik çalışmalardan alınan ilk sonuçlar, aşının bağışıklık sağlamak konusunda çocuklarda da kriterleri aştığını ortaya koydu.

... Ekim 2009, İstanbul. İnfluenza A H1N1 virüsünün yol açtığı ve domuz gribi diye adlandırılan hastalığın bir pandemiye (ülkeler arası yaygın salgın) dönüşmesini engellemek amacıyla Avrupa'da çalışmalar yoğun bir şekilde sürüyor. Araştırmacı ilaç firması GlaxoSmithKline (GSK) tarafından geliştirilen H1N1 aşısı Avrupa ülkelerinde bugüne kadar 150 bin kişiye uygulandı. Alınan sonuçlar, uygulama yapılanların % 98'den fazlasında yeni aşının, bağışıklık sağlama konusunda uluslararası ruhsatlandırma otoritesi tarafından belirlenen kriterleri aştığını gösteriyor.

Yetkililer, aşının GSK'nın daha önce kuş gribine yol açan H5N1 virüsüne karşı geliştirdiği aşıya benzer emniyet profili sağladığını kaydediyorlar. H1N1 aşısı uygulaması İsveç'te 12 Ekim, Belçika ve Fransa'da 20 Ekim, Norveç ve İngiltere'de ise 21 Ekim 2009 tarihi itibarı ile başladı. Birçok ülke de kısa bir süre içinde aşı kampanyasına başlamaya hazırlanıyor.

ÇOCUKLARLA İLGİLİ KLİNİK ARAŞTIRMALARIN İLK SONUÇLARI OLUMLU

6 – 36 ay arasında 200 çocuğun katılımı ile İspanya'da yürütülen bir klinik araştırmanın ilk sonuçları da belli oldu. 51 çocuğun verileriyle yapılan ara değerlendirme, adjuvanlı aşının ilk dozu uygulandıktan 21 gün sonra güçlü bir bağışıklık sağlandığını ve bu konuda yetkili kurumlar tarafından konulan kriterlerin karşılanmakla kalmayıp aşıldığını ortaya koydu. Bu çalışmada kullanılan aşıda yetişkin dozdağının yarısı kadar H1N1 antijeni bulunuyor. GSK Türkiye Genel Müdürü Yiğit Gürçay yaptığı açıklamada klinik çalışma sonuçlarının sevindirici olduğunu vurgulayarak şunları söyledi:

“İspanya’daki çalışmanın ilk sonuçları, aşı uygulamasının küçük çocuklara etkili korunma sağladığını gösteriyor. Bu sonuçları Hükümetler ve yetkili kurumlarla paylaşıyoruz. Avrupa’da yapılan ilk uygulamalardan alınan sonuçlar da son derece olumlu. Aşının uygulandığı insanların çok büyük bir bölümünün ciddi bir yan etki yaşamadan, H1N1 virüsünün yol açtığı domuz gribine karşı etkili bir korunma kazandığı görülüyor. GSK olarak tüm dünyada olduğu gibi ülkemizde de Hükümetimizin bu alanda yapacağı çalışmalara katkıda bulunmaya devam edeceğiz.”