

1 Ekim 2009

AB KOMİSYONU GSK'NIN GELİŞTİRDİĞİ DOMUZ GRİBİ AŞISINI ONAYLADI

- Domuz gribine karşı mücadelede önemli gelişme

Avrupa Birliği ülkelerinde ilaç standartlarını belirleyen ve ruhsatlandırma sürecini yürüten Avrupa İlaç Kurumu'nun (EMA), domuz gribine yol açan H1N1 virüsüne karşı araştırmacı ilaç firması GlaxoSmithKline (GSK) tarafından geliştirilen aşının onaylanmasını tavsiye etmesi ardından, Avrupa Birliği Komisyonu yeni aşığı onayladı. Aşının kısa bir süre içinde AB üyesi ülkelerde kullanıma sunulması bekleniyor.

1 Ekim 2009, İstanbul. İlbahar aylarında 2 bini aşkın insanın ölümüne yol açan¹ ve önümüzdeki haftalarda tekrar etkili olması ihtimaline karşı hazırlıkların sürdüğü domuz gribi aşısının kullanıma sunulması yönünde önemli bir adım atıldı. Avrupa Birliği (AB) Komisyonu, H1N1 virüsünün yol açtığı domuz gribine karşı araştırmacı ilaç sektörünün önde gelen firmalarından GlaxoSmithKline'in (GSK) geliştirdiği aşığı onayladı. Avrupa İlaç Kurumu (EMA) da bir süre önce bu aşının onaylanması yönünde AB Komisyonu'na tavsiyede bulunmuştu.

Komisyonun onay kararını en geç 1 Ekim 2009 tarihi itibarı ile ruhsatlandırma otoritesine göndermesi ve yürürlüğe sokması bekleniyor. Daha sonra onay AB'nin resmi dillerinde üye ülkelere iletilecek.

Etkili koruma sağlıyor

H1N1 virüsünün yol açtığı domuz gribinin yeniden tüm dünyada ciddi bir grip salgınına dönüşerek tehdit oluşturmaması için GSK çeşitli ülkelerdeki araştırma laboratuvarlarında zamana karşı yoğun bir çalışma yürütüyor. Geliştirilen aşının tek dozu da domuz gribine karşı standartların üzerinde koruma sağlıyor. Ancak, araştırma sonuçlarından nihai veriler elde edilinceye kadar, aşının 3 hafta arayla yapılacak iki doz halinde uygulanması tavsiye ediliyor. Aşı antijenin yanı sıra destekleyici nitelikte AS03 sistemini de içeriyor. Bu sistem vücudun bağışıklığını ve koruma etkisini güçlendiriyor. Aşının olası yan etkileri ise dünya standartlarında kabul edilebilecek düzeyde kalıyor².

GSK H1N1 aşısıyla ilgili olarak Avrupa, Kanada ve Amerika Birleşik Devletleri'nde toplam 16 klinik çalışması yürütüyor. Bu araştırmalar tamamlandıkça sonuçları yetkili kurumlarla paylaşılıyor. Aşı uygulanmaya başladıktan sonra da GSK olası yan etkilerle ilgili veri toplamaya devam edecek.

Referanslar:

1. www.who.int/esr/den/2009_09_25/en/index.html
2. GSK data on file

GlaxoSmithKline Biologicals – GlaxoSmithKline’in aşı çalışmalarını gerçekleştiren GSK Biologicals, dünyanın önde gelen aşı şirketlerinden biridir ve yenilikçi çalışmalarda liderdir. Şirket aşı araştırma, geliştirme ve üretimi alanında faaliyet göstermektedir. GSK Biological’in 30’dan fazla aşısı ruhsatlanmıştır, 20’den fazla aşısı ise geliştirilme aşamasındadır. Merkezi Belçika’da olan GSK Biologicals’in bütün dünyada stratejik olarak konumlandırılmış 13 üretim tesisi bulunmaktadır. GSK Biologicals, 2008 yılında dünyanın hem gelişmiş hem de gelişmekte olan 176 ülkesine 1.1 milyar doz -günde ortalama 3 milyon doz- aşı dağıtmıştır. GSK Biologicals, başarılı ve kendini adanmış işgücüsüyle, uzmanlığını bütün dünyadaki her kuşaktan insanın sağlık ve esenliğine katkıda bulunan yeni aşılar keşfetmek için kullanmaktadır.

GlaxoSmithKline - Dünyanın önde gelen araştırma-geliştirmeye dayalı ilaç ve sağlık şirketi GlaxoSmithKline kendini, insanların daha aktif bir hayat sürmelerini, kendilerini daha iyi hissetmelerini ve daha uzun yaşamalarını sağlayarak yaşam kalitesini yükseltmeye adanmıştır. Daha fazla bilgi için www.gsk.com sitesini ziyaret edebilirsiniz.