

سوالات متداول: واکسن کووید-19

احتراماً اعلام میکنیم که اطلاعات موجود در این وب سایت تنها پس از صدور مصوبات مربوطه بهروز میشود.

آیا میتوان علیه کووید-19 واکسینه شد؟

واکسن رایگان برای تمامی کسانی که در اتریش هستند و مایل به واکسینه شدن هستند، در دسترس خواهد بود. این واکسن به طور مرکزی از طریق دولت در مکانهای مختلفی که افراد در آن مناطق بتوانند واکسینه بشوند، فروخته و توزیع میشود. در حال حاضر هیچ واکسنی وجود ندارد که بتواند از ابتلا به ویروس کرونا در انسان جلوگیری کند. تلاشهای قابلتوجهی در سراسر جهان برای تولید چنین واکسنهایی در حال انجام است.

(09:00 2020/11/24)

چه زمانی واکسن کووید-19 در دسترس خواهد بود؟

ممکن است از ابتدای سال 2021 واکسن ایمن و کارآمد به اندازه کافی وجود داشته باشد. مسئله اصلی در مورد هر نوع واکسن این است که از مرکز برای استفاده در اتحادیه اروپا توسط آژانس دارویی اروپا (EMA) تأیید شود. تنها در این صورت میتوان واکسنها را دارای اصول کیفی مربوطه دانست. یافتن واکسن عموماً فرایند پیچیده‌ای است. چندین نوع واکسن در سراسر جهان در حال تولید است.

(09:00 2020/11/24)

چرا تا کنون واکسن کووید-19 تولید نشده است؟

SARS-CoV-2 یک پاتوژن جدید است و درست در ژانویه 2020 کشف شد که عامل کووید-19 است. بلافاصله پس از آن، تحقیقات در مورد واکسن به طور جدی در سراسر جهان آغاز شد. اولین مجموعه نتایج امیدوارکننده مطالعات بالینی تا پایان سال 2020 در دسترس خواهد بود. تلاشهای انجام شده توسط جامعه علمی، یکی بعد از دیگری طبق معمول اینجا در کنار مطالعات همزمان بسیار چشمگیر بوده است. این امر امکان دستیابی سریعتر به اطلاعات مربوطه را فراهم میکند. این یک روش پیچیده برای تولید واکسن برای استفاده انسانی است، که تحت استانداردهای دقیق کیفیت و بررسی دقیق است. داروها یا واکسنهای جدید باید قبل از تصویب برای عرضه در اتحادیه اروپا، از نظر اثر بخشی، اثرات سوء و ایمنی آزمایش شوند.

(09:00 2020/11/24)

آیا واکسن کووید-19 رایگان خواهد بود؟

واکسن رایگان برای تمامی کسانی که در اتریش هستند و مایل به واکسینه شدن هستند، در دسترس خواهد بود.

(09:00 2020/11/24)

کدام نوع از واکسنهای کووید-19 در حال حاضر تولید میشوند؟

دانشمندان در سراسر جهان در حال تلاش برای تولید واکسن علیه کووید-19 هستند: تعدادی واکسن بالقوه در مرحله تولید بالینی وجود دارد و برخی از آنها از نظر بالینی به مرحله مهم 3 آزمایش واکسن رسیده‌اند. بیش از 100 پروژه دیگر واکسن در حال حاضر تحت آزمایشات پیش‌بالینی هستند، و از فناوریهای مختلف واکسن مانند واکسنهای مبتنی بر وکتور، واکسنهای mRNA یا واکسن زیر واحد پروتئین استفاده میکنند. مروری بر وضعیت فعلی تولید واکسن از طرف سازمان بهداشت جهانی (WHO) از طریق <https://www.who.int/publications/m/item/draft-landscape-of-covid-19-candidate> در دسترس است.

(09:00 2020/11/24)

آزمایشات بالینی چگونه انجام میشود؟

قبل از انجام آزمایشات بالینی در انسان، آزمایش پیش‌بالینی باید در آزمایشگاه یا روی حیوانات انجام شود. هدف از تحقیقات بالینی به دست آوردن اطلاعات اولیه در مورد مکانیسم عملکرد، تحمل و دوز یک ترکیب فعال جدید است. آزمایشات بالینی مربوط به انسان فقط در صورتی انجام میشود که هیچ واکنش جانبی خطرناکی رخ ندهد و اعتقاد بر این باشد که آمادسازای آن کارآمد خواهد بود. آزمایشات بالینی برای ارزیابی کامل ایمنی (تحمل) و اثر بخشی هر محصول واکسن به زمان نیاز دارند.

(09:00 2020/11/24)

چه مرحله‌ای در تولید واکسن علیه ویروس ناشناخته جدیدی مانند SARS-CoV-2 یا کووید-19 انجام میشود؟

در مرحله اول، پاتوژن تحت تحلیل و آزمایش قرار میگیرد تا قسمتهایی از ویروس را شناسایی کند که واکنش سیستم ایمنی بدن انسان را بر میانگیزاند و بنابراین بتواند یک دفاع (آنتی بادی) ایجاد کند. این امر با توسعه طرح واکسن دنبال میشود - کدام پلتفرم واکسن مناسب است و کدام مواد افزودنی مورد نیاز است؟ کارآمدی و تحمل واکسن در کشتهای سلولی (مانند سلولهای ایمنی بدن انسان) و با استفاده از آزمایش حیوانات آزمایش میشود. فقط یک بار آزمایش واکسن به صورت گسترده انجام شده است و اثبات شده است که میتوان آن را طبق استانداردهای لازم و در سطحی تولید کرد که مطابق با معیارهای بسیار دقیق باشد، و سپس در دوره بالینی فاز I تا فاز III بر روی داوطلبان با آگاهی و موافقت خودشان آزمایش کرد. هنگامی که نتایج آزمایشات پیشبالینی و بالینی در دسترس قرار بگیرد، میتوان درخواست تأیید داد. در مورد اروپا، روش تأیید واکسن برای کووید-19 توسط آژانس دارویی اروپا (EMA) هماهنگ میشود. EMA این واکسن را از طریق متخصصانی که مقامات مختلف ملی صلاحیتدار اروپا ارزیابی میکنند. در صورتی که واکسن از تمام الزامات علمی و نظارتی برخوردار باشد و مزایای آن بیشتر از خطرات آن باشد، به محض اتمام مراحل تأیید، درخواستی برای تأیید به کمیسیون اروپا صادر میشود. این واکسن را میتوان در بازار عرضه و از آن استفاده کرد. هر دسته قبل از ورود به بازار باید توسط یک آزمایشگاه شناخته شده تأیید شود.

(09:00 2020/11/24)

روش تأیید واکسن چگونه خواهد بود؟

فرآیند تأیید الزامات ویژه‌های برای تولید و کنترل واکسنهای مدرن تعیین میکند (که تحلیل خطر-سود نامیده میشود): متقاضی درخواستی برای واکسن خود ارسال میکند تا توسط مقامات ذیصلاح داروهای تأیید شود. این درخواست با پروندهای حاوی اطلاعاتی نظارتی (مانند نوع برنامه، اطلاعات مربوط به محصول)، دادههای مربوط به ساخت واکسن، دادههای مربوط به آزمایش حیوانات و در نهایت دادههای مربوط به آزمایشات بالینی با مشارکت انسان، همراه با مطالب مربوطه همراه است. این درخواست همچنین حاوی اطلاعاتی در مورد چگونگی اجرای مراقبتهای دارویی این محصول خاص است. ارزیابی واکسن توسط کارشناسان و مقامات ذیصلاح ممکن است تا دو سال طول بکشد، که شامل بررسی کل پرونده برای اطمینان از انطباق با تمام استانداردهای سختگیرانه علمی و نظارتی و همچنین ارزیابی کیفیت، ایمنی و اثربخشی واکسن میشود. این فرآیند به ویژه در صورت ناقص بودن پرونده یا نیاز به رفع نقص وجود دارد. در این شرایط اگر به نفع بهداشت عمومی باشد، ممکن است این مدت زمان کوتاه بشود. سپس یک تحلیل خطر-سود بر اساس تمام دادههای ارسالی برای اطمینان از یک واکسن با کیفیت بالا، کارآمد و مهمتر از همه ایمن انجام میشود.

(09:00 2020/11/24)

واکسن کووید-19 جدید تا چه میزان ایمن است؟

واکسن تنها پس از بررسی گسترده در بازار عرضه خواهد بود. همانند هر واکسن دیگری، هر گونه واکسن جدید جهت محافظت در برابر کووید-19 با دقت آزمایش میشود. هر یک از واکسنهای مختلف احتمالی مورد بررسی و تحلیل کاملاً کنترل شده قرار میگیرند، که برای آنها رهنمودهای قانونی و علمی روشنی وجود دارد که باید قبل از استفاده از هر واکسنی در افراد سالم رعایت شود. واکسن تنها در صورتی در بازار موجود خواهد بود که نسبت خطر-سود آن مثبت باشد. نظارت بر واکسن حتی پس از تأیید برای عرضه به منظور شناسایی هرگونه واکنش جانبی احتمالی و ارزیابی نسبت خطر-سود به طور مداوم ادامه خواهد یافت.

(09:00 2020/11/24)

آیا بعد از تأیید همچنان بر ایمنی واکسن نظارت میشود؟

هدف اصلی مراقبت دارویی (یا ایمنی دارو) نظارت بر محصولات دارویی مانند واکسنها قبل و در طی تأیید آنهاست حتی اگر مجوز برای استفاده از آنها صادر شده باشد. مراقبت دارویی شامل انواع روشها و اقدامات مطرحشده، از جمله برای شناسایی، ارزیابی، درک و جلوگیری از واکنشهای جانبی است.

مراقبتهای دارویی همچنین شامل تعهد متخصصان مراقبتهای بهداشتی به گزارش موارد مشکوک به واکنشهای جانبی می شود از جمله برای داروهایی که برای انسان استفاده میشوند و همچنین در مواردی که دارو طبق قانون 75 گرم قانون داروهای اتریش (Arzneimittelgesetz، AMG) اثر مطلوبی نداشته باشد، درست مانند آنچه برای سایر دارو اعمال میشود. بیماران و بستگان آنها همچنین میتوانند موارد مشکوک به واکنشهای جانبی را گزارش کنند (بخش 75 ساعت، AMG). هر گونه گزارش باید به صورت الکترونیکی یا کتبی به اداره فدرال اتریش برای بخش ایمنی در مراقبتهای درمانی (1200، 5، Traisengasse، BASG) Vienna ارسال شود. جزئیات بیشتر در لینک زیر موجود است: <https://www.basg.gv.at/en/market-surveillance/reporting/adverse-reactions>

هنگام گزارش مورد مشکوک به واکنش دارویی به BASG، شخصی که آن را گزارش میکند، تأیید دریافت اعلان دریافت میکند. با شخص گزارش شده‌نده ممکن است کارمند BASG مورد به مورد تماس بگیرد، برای مثال، برای تعیین روند یا نتیجه مورد مشکوک به عارضه جانبی.

هنگامی که گزارش ثبت شد، در صورت لزوم، اطلاعات لازم اضافه میشود و BASG آنرا بررسی خواهد کرد. این اعلان سپس به پایگاه مقامات اجرایی مراقبت دارویی اتحادیه اروپا (EudraVigilance) (Pharmacovigilance) ارسال میشود، جایی که تمام گزارشهای واکنش جانبی مشکوک از سراسر اتحادیه اروپا جمع آوری میشود. تجزیه و تحلیل اطلاعات جمع‌آوری شده در اینجا امکان شناسایی خطر احتمالی جدید در سطح ملی و اروپایی (تشخیص علائم)، بررسی دقیق آن و در نتیجه کمک به بهبود ایمنی دارو برای همه بیماران را فراهم میکند. اگر علائمی شناسایی شود، توسط PRAC (کمیته ارزیابی خطر فارماکوویلانس) از EMA (آژانس دارویی اروپا) در یک بافتار اروپایی ارزیابی و مورد بحث قرار میگیرد. این امر ممکن است منجر به اخطارهای جدید، موارد منع مصرف و واکنشهای جانبی در برگه اطلاعات تجویز شده/پیسته اطلاعاتی، جهت اقدامات لازم برای کاهش خطرات آتی یا حتی محدود کردن یا لغو تأیید دارو در صورت لزوم شود.

(09:00 2020/11/24)

چرا واکنشهای کووید-19 خیلی زود ارزیابی و تأیید میشوند؟

در مورد واکنشهای کووید-19، کیفیت، ماهیت و دامنه ارزیابی نظارتی به هیچ وجه با فرآیند تصویب "عادی" فرق نمیکند و هیچ مرحله‌ای از آن نیز حذف نمیشود. این روش به طور کلی سرعت بخشیده شده است تا واکنشهای مورد نیاز، که همچنین ایمن و کارآمد هستند، به سرعت به بازار عرضه شود. روند بررسی گردهشی نیز در اینجا وجود دارد، که در آن مقامات دارای صلاحیت شروع به ارزیابی واکنشهای امیدوارکننده میکنند در حالی که هنوز در مرحله رشد هستند. "رویه تأیید واقعی" بعدی میتواند بسیار کوتاهتر باشد زیرا برخی از عناصر اساسی پرونده قبلاً به طور مفصل ارزیابی شده‌اند. روش ارزیابی سریع ارائه شده توسط EMA، روشی برای کوتاه کردن روند تأیید است. با این حال، در چنین مواردی، پرونده کاملی هنگام ارسال درخواست تشکیل میشود و مقامات دارو را در حالی که هنوز در حال تولید است ارزیابی نخواهند کرد. در هر دو مورد، ارزیابی خطر-سود توسط کمیته تخصصی EMA (مشکل از نمایندگان کشورهای عضو اتحادیه اروپا، نروژ و ایسلند) در بارهی تأیید یا عدم تأیید تصمیمگیری میکنند. بنابراین فرآیند آن به این صورت است: اگر ارزیابی مثبت باشد و پیشنهادی برای تأیید صادر شود، یک کمیسیون اروپایی اعلام تأیید نهایی را صادر میکند.

(09:00 2020/11/24)

از چه طریق اطمینان بیابیم که در مورد ایمنی مصالحهای صورت نگرفته است؟

آزمایش ابتدا بر روی حیوانات و سپس بر روی انسان مطالعه میشود. در اروپا (و همچنین ایالات متحده آمریکا) توافق شده است که مطالعات گسترده باید به طور قانع کننده‌ای نشان دهند که واکنشها هم ایمن و هم کارآمد هستند. برای این منظور معمولاً جمعیت‌های مطالعاتی بسیار زیادی شامل بیش از 30,000 آزمودنی مورد نیاز است. همانطور که در مورد سایر داروها مشاهده میشود، حتی مطالعات گسترده نیز فقط قادر به تشخیص واکنشهای جانبی هستند که به طور پر تکرار، تکراری یا گهگاه اتفاق میافتند. عوارض جانبی نادر یا بسیار نادر تنها پس از تأیید قابل مشاهده است، زیرا جمعیت‌های بسیار بیشتری نیاز است تا بتوان این موضوع را با هر درجه اطمینانی نشان داد. با این حال، ابزارهای مورد استفاده در مراقبت دارویی برای اطمینان از ایمنی به این معنی است که، با تأیید داروها، میتوان واکنشهای جانبی نادرتر را تشخیص داد. در صورت لزوم، بلافاصله مقامات اقدامات لازم جهت دوری یا کاهش هر چه بیشتر خطرات را انجام خواهند کرد. اگر نسبت خطر-سود پس از تأیید تغییر کند، تصویب نیز ممکن است در موارد استثنایی لغو شود.

(09:00 2020/11/24)

چگونه ممکن است ادعا کنید که پس از چنین مرحله کوتاه آزمایش، هیچگونه واکنش منفی طولانی مدت وجود

نخواهد داشت؟

نمیتوان با اطمینان 100٪ گفت، اما در مورد سایر داروها نیز هنگام تأیید، وضعیت به همین صورت است. برای اینکه بتوانید همه واکنشهای جانبی احتمالی طولانی مدت را ثبت کنید، انجام مطالعات بسیار گسترده در طول سالها و یا دهها مورد نیاز است. این به معنای عدم ارائه یک داروی مؤثر به عموم مردم در طول چنین مطالعاتی است، که نه تنها به سلامت جامعه آسیب میزند، بلکه میتواند منجر به مرگ و میر ناشی از بیماریهای درمان نشده شود. بنابراین توجه دقیق به اطلاعات جمع‌آوری شده از مطالعات حیوانی ارائه شده و شواهد بر آمده از برنامه توسعه بالینی، به منظور شناسایی عوارض جانبی احتمالی بلند مدت به دقت بررسی خواهند شد. شناسایی علائم مشکوک و کنترل از نزدیک، و گزارش منظم از طرف شخص مورد تأیید مقامات در فواصل کوتاهتر از حد معمول، یکی از اقدامات احتمالی موجود است. در صورت لزوم، ممکن است دارندگان تأیید نیز ملزم به انجام مطالعات طولانی مدت پس از تأیید جهت بررسی ایمنی و کارایی در درجه بالاتر شوند، که همراه با تعهد ارائه این نتایج در مدت زمان مشخص خواهد بود. نمیتوان گفت هیچ دارویی 100٪ بدون خطر است، اما فواید آن همیشه باید بیشتر از خطرات احتمالی باشد.

اگرچه ارزیابی خطر-سود به عنوان بخشی از روش تأیید دارو انجام میشود، اما بعد از جمع آوری اطلاعات بیشتر و دریافت اطلاعات جدید، حتی پس از تأیید، ممکن است دارو مجدداً مورد بررسی منظم قرار گیرد.

(09:00 2020/11/24)

تهیه واکسن کووید-19

توزیع واکسن کووید-19 در سطح اتحادیه اروپا چه اهمیتی دارد؟

استراتژی اتحادیه اروپا در مورد واکسن کووید-19 با هدف اطمینان از تولید واکسنهای با کیفیت، ایمن و کارآمد در اروپا و اطمینان از دسترسی سریع کشورهای عضو و ساکنین آنها به این واکسن است. دنبال کردن یک رویکرد مشترک در سطح اتحادیه اروپا ایمنترین، سریعترین و کارآمدترین راه برای دستیابی به این اهداف است. هیچ کشور عضوی به تنهایی قادر به تأمین سرمایه در توسعه و تولید تعداد کافی واکسن نیست. تنها یک اقدام مشترک و سریع از طرف اتحادیه اروپا و کشورهای عضو آن میتواند از تأمین کافی و سریع یک واکسن ایمن و کارآمد اطمینان دهد.

(09:00 2020/11/24)

روند تهیه واکسن مشترک به چه صورت خواهد بود؟

بر اساس روند خرید مشترک 27 کشور عضو اتحادیه اروپا، به همراه کمیسیون اروپا متعهد به توافقاتی برای پیش خرید واکسن از تولیدکنندگان واکسنهای امیدوارکننده کووید-19 نه به طور جداگانه بلکه به عنوان 27 کشور میشوند. این توافق امکان رزور مقادیری زیادی از واکسن را ایجاد میکند که بر اساس تعداد جمعیت کشورهای عضو اتحادیه اروپا تقسیم خواهد شد، که سهم جمعیت اثریش حدود 2٪ از کل جمعیت اتحادیه اروپا خواهد بود. این روند هماهنگ برای تهیه واکسنها را میتوان یکی از موفقیتهای بزرگ اتحادیه اروپا در زمینه مراقبتهای درمانی دانست. کشورهای عضو اتحادیه اروپا، به همراه کمیسیون اروپا، از اواسط ژوئن در تلاشند تا برنامههای تدارکاتی تهیه کنند تا اطمینان یابند که شهروندان اروپایی به واکسنهای امیدوارکننده کووید-19 بدون هیچ گونه مباحث طولانی مدت دسترسی خواهند داشت. این رویکرد مشترک امکان تقسیم خطرات و سرمایهگذارها و دانش فنی برای بهره‌مندی از اقتصاد مقیاسی و ارتباطی و همچنین اقدام با سرعت لازم را فراهم میکند.

27 کشور اتحادیه اروپا برای این منظور ساز و کاری با کمیسیون اروپا ایجاد کرده‌اند. این ساز و کار شامل یک گروه هدایتگر است که در آن همه 27 کشور عضو به همراه کمیسیون اروپا نمایندگی دارند. اثریش و کمیسیون اروپا به صورت مشترک این گروه هدایتگر را مدیریت میکنند. یک تیم مشترک مذاکره‌کننده به بررسی و مذاکره با تولیدکنندگان خواهند پرداخت و به طور منظم به گروه هدایتگر گزارش آنها را ارائه خواهد داد.

(09:00 2020/11/24)

قرارداد پیش خرید به چه صورت خواهد بود؟

قبل از مذاکره در مورد قرارداد پیش‌خرید (APA)، تیم مشترک مذاکره‌کننده مذاکرات تحقیقی با سازنده انجام میدهند تا تعیین کنند که آیا انجام مذاکرات برای قرارداد دقیق منطقی است یا خیر. در صورتی که شرایط مساعد باشد و توافق در مورد آنچه برگه شرایط نامیده میشود، حاصل شود، درخواست پیشنهادی برای آن شرکت ارسال میشود.

زمانی که هر دو طرف قرارداد همکاری را کامل کنند، قرارداد پیش‌خرید تنظیم خواهد شد. عناصر نهایی قرارداد در گروه هدایتگر به بحث و تصمیم‌گیری گذاشته میشود. عقد قرارداد پیش‌خرید نیاز به تأیید کمیسیون اروپا دارد، که آن را از طرف کشورهای عضو امضاء خواهد کرد. کشورهای عضو اتحادیه اروپا مسئول خرید واکسنها به محض عرضی آنها هستند.

(09:00 2020/11/24)

آیا کمیسیون اروپا توافقنامه پیش‌خرید را که با شرکتهای دارویی امضاء شده منتشر میکند؟

محافظة از بهداشت عمومی و اطمینان از بهترین شرایط ممکن از طرف شرکتهای جهت اطمینان از مقرون به صرفه بودن، ایمن بودن، کارا بودن و در واقع موجود بودن واکسنها از اولویتهای اصلی کمیسیون اروپا است. این قراردادها توسط بندهای محرمانه محافظت میشوند، چیزی که با توجه به رقابت شدید در این بازار جهانی قابل توجیه است. هدف، محافظت از مذاکرات حساس و اطلاعات مرتبط تجاری مانند اطلاعات مالی و همچنین برنامه‌های توسعه و تولید است. همه شرکتهای ملزم به محرمانه نگه اطلاعات حساس تجاری هستند و امضاءکنندگان توافقنامه دسترسی انحصاری به آن خواهند داشت، که به این معناست که کمیسیون اروپا باید به قراردادهایی که با شرکتهای مربوطه تنظیم میکند، احترام بگذارد. بنابراین در کل کمیسیون اروپا در برابر سایر نهادهای اروپایی و شهروندان اروپایی پاسخگو است. کمیسیون اروپا با رعایت کامل کلیه قوانین مقتضی در زمینه مدیریت مالی عمل خواهد کرد، که ممکن است در بازه زمانی دیگری مورد بازرسی قرار گیرد.

(09:00 2020/11/24)

مزایای این روش که در سطح اتحادیه اروپا انجام خواهد شد نسبت به شیوهی خرید واکسن به صورت فردی توسط هر کشور چیست؟

خطرات ناشی از انعقاد قرارداد پیش خرید با تولیدکنندگان و تقسیم هزینههای تحقیق و تولید به عهده اتحادیه اروپا به عنوان یک کل خواهد بود و نه هر کشور خاص. اتحادیه اروپا بودجهای بالغ بر 2.7 میلیارد یورو را به این امر اختصاص داده است. یک مزیت مهم اجرایی این شیوه این است که اتریش مجبور نیست به تنهایی با تولیدکنندگان احتمالی مذاکره کند. قدرت بازار همه کشورهای اتحادیه اروپا در مقایسه با بازار اتریش به تنهایی، در زمان توافق در مورد قیمت و شرایط قانونی قرارداد بیشتر خواهد بود. به محض در دسترس بودن مقادیر مربوطه، همه کشورهای عضو اتحادیه اروپا به طور همزمان و به نسبت سهم خود در اتحادیه اروپا به آنها دسترسی خواهند داشت.

(09:00 2020/11/24)

اتریش چه سهمی در ساخت واکسن علیه کووید-19 دارد؟

اتریش در تلاش برای تحقیق و تولید واکسنهای احتمالی کووید-19 پیشتر است. شرکتهای داخلی زیادی در حال تولید یا تحقیق در مورد واکسنهای احتمالی یا اجزای واکسن هستند. هدف نهایی این تلاشها و سایر فعالیتهای آمادگی واکسنهای متعدد برای تأیید و استفاده بعدی در اسرع وقت است. بنابراین شرکتهای اتریشی نقشی اساسی در تلاش برای کنترل بیماری همگیر کووید-19 دارند.

(09:00 2020/11/24)

تهیه واکسن کووید-19

اتریش چه تعداد واکسن دریافت خواهد کرد؟

کمیسیون اروپا استراتژی واکسن اروپا را در 17 ژوئن 2020 با هدف اطمینان از تأمین واکسنهای با کیفیت، ایمن، کارآمد و مقرون به صرفه تصویب کرد. این استراتژی شامل کمیسیون اروپا، به نمایندگی از کشورهای عضو میشود که وارد توافق برای پیشخرید واکسن با تولیدکنندگان میشود تا به کشورهای عضو حق خرید تعداد معینی از دوزهای واکسن با قیمت معین را به محض دسترسی بدهد. مقادیر رزرو شده بر اساس تعداد ساکنان کشورهای عضو اتحادیه اروپا تقسیم خواهد شد، به این ترتیب اتریش حق دریافت تقریباً دو درصد از دوزهای واکسن موجود را خواهد داشت. در نهایت دوز واکسن کافی در اتریش برای واکسیناسیون افرادی که مایل باشند، وجود دارد. با این حال، باید توجه کرد که واکسنها ممکن است ویژه استفاده در مناطق خاص باشند؛ بنابراین به احتمال زیاد امکان استفاده از همه واکسنها برای همه گروهها وجود ندارد.

(09:00 2020/11/24)

چگونه واکسن جدید کووید-19 در اتریش توزیع میشود و افراد در کجا میتوانند واکسینه شوند؟

واکسنهای مختلف کووید-19 توسط دولت فدرال خریداری و سپس در سراسر اتریش توزیع میشود. دوزها متناسب با مقدار موجود توزیع میشود که پس از تأیید توسط آژانس دارویی اروپایی (EMA) تأیید میشود. میتوان تصور کرد که گروه اول تعداد محدودی دوز داشته باشد. واکسیناسیون به طور کلی باید در مکانهایی که افراد در آنجا کار و زندگی می کنند یا وقت میگذرانند امکانپذیر باشد، تا میزان دسترسی افزایش یابد. تا جایی که ویژگیهای واکسن اجازه بدهد، واکسن در مکانهایی در دسترس خواهد بود که بیشترین خطر برای افراد و سیستمهای اصلی وجود دارد.

بنابراین در حال حاضر کار تهیه و برنامه ریزی تمام اقدامات سازمانی و لجستیکی مورد نیاز برای تسهیل واکسیناسیون در دست انجام است. باید اطمینان حاصل شود که واکسنها میتوانند به درستی ذخیره، حمل، توزیع و تجویز شوند. همچنین ایجاد روشهایی برای ثبت واکسیناسیون به روشی سیستماتیک و به موقع ضروری است.

برای دستیابی به بیشترین میزان واکسیناسیون، باید واکسنها تا حد امکان در دسترس باشند، با تمرکز ویژه بر ارائه واکسنها در محیط های خاص، مانند محل کار: "ما واکسن را نزد افراد میبریم، نه افراد را نزد واکسن."

(09:00 2020/11/24)

چه موقع واکسنها برای ارائه تأیید میشوند؟

به شرط ارائه اطلاعات کافی در مورد ایمنی و کارایی واکسن و مثبت بودن تجزیه و تحلیل خطر-سود، ممکن است تأییدیههای اولیه در اواخر سال 2021/2020 داده شود. در حال حاضر مشخص نیست دقیقاً کدام واکسن تأیید میشود یا چه زمانی، یا برای کدام نماینده و گروه سنی میتواند استفاده شود. همچنین هنوز مشخص نیست که آیا واکسنها فقط در برابر ابتلا به بیماری محافظت

میکنند یا اینکه میتوانند از انتقال ویروس نیز جلوگیری کنند و وضعیت اپیدمیولوژیک در زمان موجود بودن واکسن چگونه خواهد بود.

(09:00 2020/11/24)

چه کسی واکسن کووید-19 موجود در آینده را دریافت خواهد کرد؟

بر اساس انتظارات فعلی در آگار واکسینه کردن دوز کافی برای واکسیناسیون همه افراد در اتریش که مایلند بلافاصله واکسینه شوند، وجود ندارد. همچنین این احتمال وجود دارد که برخی از واکسنها برای همه گروهها تأیید نشود.

هدف اعلام شده دولت فدرال این است که واکسن کووید-19 کاملاً آزمایش شده، ایمن، کارآمد و تأیید شده را به هرکسی که مایل به واکسیناسیون است ارائه دهد. این امر در استراتژی خرید واکسن نیز مورد توجه قرار گرفت. بنابراین میتوان تصور کرد که واکسنها تا زمانی که به مقدار کافی در دسترس نباشند، اولویتبندی شوند.

(09:00 2020/11/24)

تصمیمگیری درباره اینکه چه کسی میتواند در ابتدا علیه کووید-19 واکسینه شود، به چه صورت خواهد بود؟

خوشبختانه، میتوان متصور بود - به شرط آنکه این واکسن برای همه گروهها قابل استفاده و توصیه باشد - هرکسی که در اتریش مایل به واکسیناسیون علیه کووید-19 باشد، قادر به انجام این کار باشد. برنامه این است که در مواردی که خطر فردی و سیستمیک بیشتر است، به شرطی که خصوصیات واکسن این امکان را بدهد، و با توجه به مقدار محدودی که از ابتدا در دسترس خواهد بود، تزیق واکسن انجام شود. این موضوع به ویژه برای افرادی صدق میکند که در معرض خطر جدی هستند یا در صورت ابتلا از عفونت کووید-19 می میرند و همچنین کادر درمان و پرسنل پرستاری. توصیههای پزشکان نیز در هنگام اولویتبندی موارد فوق، بسته به خصوصیات واکسن و وضعیت اپیدمیولوژیک مورد توجه قرار خواهد گرفت. این توصیهها توسط [کمیته ملی واکسیناسیون](#) تهیه شده است.

(09:00 2020/11/24)