

Myönteisiä tuloksia RSV-rokotteen ja RSV-vasta-aineen tutkimuksista

Pfizer julkisti marraskuussa ensimmäiset tulokset raskaana olevien äitien RSV-rokotteen tutkimuksesta. Tutkimuksessa annettiin RSVpreF-rokotetta raskaana oleville osallistujille, jotta se suojaisi heidän vauvojaan RSV-taudilta syntymän jälkeen. Tutkimuksen mukaan rokotteen tehokkuus oli 81,8 % RS-viruksen aiheuttamia vakavia alahengitystieinfektioita vastaan vauvojen 90 ensimmäisen elinpäivän aikana.

Euroopan lääkevirasto on suositellut myyntiluvan myöntämistä Euroopan Unionissa Beyfortus®-nimiselle AstraZenecan ja Sanofin kehittämälle vasta-aineelle (nirsevimabi) RSV-infektioiden ehkäisemiseksi lapsilla. Yksi Beyfortus®-annos suojaa vauvoja RSV-taudilta koko kauden ajan.

FVR – Suomen rokotetutkimus on ollut merkittävästi mukana RSV-tutkimuksissa

FVR on osallistunut yhdessä suomalaisten vapaaehtoisten kanssa niin raskaana olevien äitien tutkimukseen kuin vauvojen RSV-vasta-ainetutkimuksiin. RSV-tutkimuksien avulla pyritään löytämään keino suojella pieniä lapsia heidän kriittisimpien ensimmäisten elinkuukausien ajan tältä mahdollisesti hengenvaaralliselta hengityselinsairaudelta.

Lämmin kiitoksemme kuuluu tutkimuksiimme osallistuneille vapaaehtoisille ja heidän perheilleen sekä teille, neuvoloiden yhteistyökumppaneillemme!



RSV-epidemiasta ennustetaan rajua; vauvoja joutunut sairaalahoitoon

"Vaikka koronavirusta todetaan väestössä edelleen runsaasti, kuormittaa RS-virus lasten osalta terveydenhoitoa huomattavasti koronaa enemmän", sanoo lasten infektiolääkäri Tea Nieminen HUSin Uudesta lastensairaalasta HUS:in 1.12.2022 julkaisemassa tiedotteessa.

Avoimet RSV-tutkimukset:

RSV-VASTA-AINE:
Tutkimus alle 9 kk ikäisille lapsille.

RSV-VASTA-AINE:
Tutkimus alle 1-vuotiaille,
ennenaikaisesti syntyneille
vauvoille.

Meillä on erityistehtävä: sinun terveytesi