

Ваксините задължително преминават през няколко етапа, преди употреба в ЕС:

- 1 Строги изпитвания от страна на разработващия, първо в лаборатория, а след това върху животни при контролирани условия.
- 2 След като бъде доказана безопасността на ваксината, тя може да бъде изпитвана върху хора в рамките на клинични изпитвания.
- 3 Научна оценка от експерти, работещи за националните органи и ЕС



Всички ваксини продължават да се наблюдават и в хода на употребата им. Това е важно, за да се гарантира непрекъснато, че ваксините действат и са безопасни.



Предпазвайте себе си и другите,  
като се ваксинирате!



Сканирайте QR кода, за да  
научите повече на **Европейския  
портал за ваксиниране**  
[vaccination-info.europa.eu/bg](https://vaccination-info.europa.eu/bg)

Как да разбере дали  
моята ваксина е безопасна?

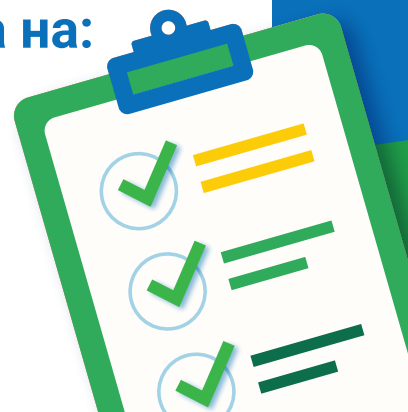


ЕВРОПЕЙСКИ ПОРТАЛ  
ЗА ВАКСИНИРАНЕ  
Инициатива на Европейския съюз



**Качеството на всяка ваксина  
се оценява чрез проверка на:**

Чистотата ѝ  
Съставките ѝ  
Начинът на производство



Клиничните изпитвания при  
хора протичат в три фази:

### Фаза 1

20-100 доброволци

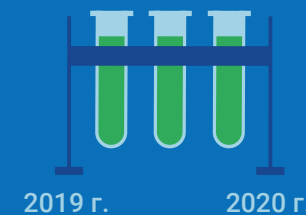
### Фаза 2

Няколко стотици доброволци

### Фаза 3

Хиляди доброволци

Дадена ваксина се одобрява в ЕС  
само след като регулаторните  
органи са сигурни, че тя е безопасна  
и ефективна.  
Процесът на изпитване може да  
отнеме повече от **10 години!**



## Защо ваксините срещу COVID-19 бяха одобрени толкова бързо?

Тъй като случаят с ваксините срещу COVID-19  
беше извънредна ситуация в областта на  
общественото здраве, ваксините бяха разработени  
с ускорени темпове по време на пандемията  
поради значителните усилия от страна на научната  
общност и извънредно големите инвестиции.

При този процес са следвани същите изисквания  
за качество, безопасност и ефективност,  
както за другите ваксини.

