

Enne kui vaktsiin ELis kasutusele võetakse, peab see läbima mitu etappi.

- 1 Arendaja teeb põhjalikud katsed, esmalt laboris ja seejärel loomade peal kontrollitud katsetingimustes.
- 2 Kui vaktsiini ohutus leiab kinnitust, katsetatakse seda kliinilistes uuringutes inimeste peal.
- 3 Riigi ja ELi asutuste heaks töötavad eksperdid teevad teadusliku hindamise.



Kõiki vaktsiine jälgitakse ka nende kasutamise etapis. See on oluline, et tagada püsivalt vaktsiinide toimimine ja ohutus.



Laske end vaktsineerida, et kaitsta ennast ja teisi!



Skaneerige QR-kood ja lugege täpsemalt Euroopa vaktsineerimise infoportaalist.

<https://vaccination-info.europa.eu/et>

Kust ma tean, et minu vaktsiin on ohutu?



EUROOPA VAKTSINEERIMISE
TEABEPORTAAL
Euroopa Liidu algatus



Iga vaktsiini kvaliteedi hindamisel kontrollitakse selle

puhtust,
koostisosi,
tootmisviisi.



Vaktsiin kiidetakse ELis heaks
alles siis, kui reguleerivad
asutused on veendunud selle
ohutuses ja tõhususes.
Katsetamine võib kesta rohkem
kui 10 aastat!

Kliinilised uuringud inimeste
peal tehakse kolmes etapis.

1. etapp

20–100 vabatahtlikku

2. etapp

Mitusada vabatahtlikku

3. etapp

Tuhandet vabatahtlikku



Miks COVID-19 vaktsiinid nii kiiresti heaks kiideti?

Kuna tegemist oli rahvatervise hädaolukorraga, töötati vaktsiinid COVID-19 pandeemia ajal välja kiiremini. See oli võimalik tänu teadlaste märkimisväärsele pingutusele ja erakordselt suurtele investeeringutele.

Arendamisel järgiti samu kvaliteedi-, ohutus- ja efektiivsusnõudeid, mida järgitakse muude vaktsiinide puhul.

