

Cjepivo mora proći kroz nekoliko faza prije nego što se počne upotrebljavati u EU-u:

1. Strogo ispitivanje koje provodi subjekt koji razvija cjepivo, prvo u laboratoriju, zatim na životinjama u kontroliranim uvjetima.
2. Nakon što se dokaže sigurnost cjepiva, ono se može testirati na ljudima u kliničkim ispitivanjima.
3. Znanstvena procjena koju provode stručnjaci koji rade za nacionalna tijela i EU



Sva cjepiva i dalje se prate nakon što se počnu primjenjivati. To je važno kako bi se osiguralo da cjepiva funkcioniraju i da su sigurna.



Cijepljenjem štite sebe i druge.



Skenirajte crtični kod kako biste saznali više na **Europskom portalu** za informacije o cijepljenju

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

Kako znam da je moje
cjepivo sigurno?



EUROPSKI PORTAL ZA
INFORMACIJE O CIEPLJENJU
Inicijativa Europske unije



Kvaliteta svakog cjepiva ocjenjuje se provjerom:

njegove čistoće
njegovih sastojaka
načina proizvodnje.



Klinička ispitivanja na ljudima provode se u tri faze:

1. faza

20 – 100 dobrovoljaca

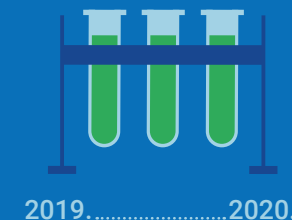
2. faza

Nekoliko stotina dobrovoljaca

3. faza

Tisuće dobrovoljaca

Cjepivo se odobrava u EU-u tek nakon što su regulatorna tijela sigurna da je ono sigurno i djelotvorno. Postupak ispitivanja može trajati više od 10 godina.



Zašto su cjepiva protiv bolesti COVID-19 tako brzo odobrena ?

S obzirom na to da se radilo o izvanrednom stanju u području javnog zdravstva, cjepiva su brže razvijana tijekom pandemije bolesti COVID-19 zahvaljujući znatnom trudu znanstvene zajednice i iznimno visokoj razini ulaganja.

Taj je postupak bio u skladu s istim regulatornim zahtjevima u pogledu kvalitete, sigurnosti i djelotvornosti kao i kad je riječ o drugim cjepivima.

