**Сведения о вакцине «Конвасэл»\***

Вакцина «Конвасэл»® – это вакцина субъединичная рекомбинантная для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2.

Производитель: Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактерийных препаратов» Федерального медико-биологического агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА России).

В феврале 2024 завершена III фаза клинических исследований вакцины. В мае 2024 г. Министерством Здравоохранения России выдано постоянное регистрационное удостоверение на вакцину «Конвасэл»®, применяется в Российской Федерации.

В настоящее время вакцина «Конвасэл»® имеет разрешение на использование в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

Действие вакцины направлено на нуклеокапсидный N-белок вируса SARS-CoV-2, который является стабильным и мало подвержен мутационным изменениям. В связи с этим вакцина является эффективной в отношении всех циркулирующих вирусов SARS-CoV-2 и можно ожидать практически одинаковый иммунный ответ при встрече привитого вакциной «Конвасэл»® с различными штаммами вирусами SARS-CoV-2.

**Продолжительность поствакцинального иммунитета** составляет до 12 месяцев.

**Вакцина показана** для лиц 18 лиц и старше.

**Медицинские противопоказания:**

Гиперчувствительность к какому-либо компоненту вакцины или вакцине, содержащей аналогичные компоненты (*компоненты вакцины: рекомбинантный белок N вируса SARS-CoV-2, сквалан, (D,L)-a-токоферол, полисорбат, динатрия гидрофосфат 12-водный, калия дигидрофосфат, калия хлорид, натрия хлорид, вода для инъекций*).

Тяжелые аллергические реакции в анамнезе.

Аллергические или поствакцинальные осложнения на предыдущее введение вакцины.

Острые инфекционные и неинфекционные заболевания, обострение хронических заболеваний (вакцинацию проводят через 2-4 недели после выздоровления или ремиссии). При нетяжелых ОРВИ, острых инфекционных заболеваниях ЖКТ вакцинацию проводят после нормализации температуры.

Беременность и период грудного вскармливания.

Возраст младше 18 лет.

**Способ применения:** вакцина вводится однократно внутримышечно в верхнюю треть наружной поверхности плеча (область дельтовидной мышцы) в дозе 0,5 мл.

**Эффективность** вакцины – 83,3%. В популяции лиц старше 60 лет эффективность составила 91,7%.

*Это означает, что среди участников клинического исследования у получивших вакцину риск заболеть был на 83,3% ниже, чем у тех, кто получил плацебо. Показатель эффективности 83,3% не означает, что 16,7% из группы вакцинированных непременно заболеет.*

Профиль безопасности – благоприятный, в поствакцинальном периоде могут развиться местные реакции (покраснение и боль в месте инъекции, реже – уплотнение, зуд и отек в месте инъекции), реже – общие реакции (общее недомогание, головная боль, мышечные боли, незначительное повышение температуры тела). Указанные симптомы носят временный характер.

\*источник информации – письмо Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 09.01.2025 №7-29/207 «Об информировании».