



Sanofi, COVID-19 aşı çalışmalarını adjuvanlı rekombinant aşı adayına yoğunlaştıracak

04 Ekim 2021 - Sanofi, küresel halk sağlığı ihtiyaçlarını da göz önünde bulundurarak COVID-19 pandemisiyle mücadelede aşı çalışmalarını adjuvanlı rekombinant bazlı aşı adayına yoğunlaştıracak.

Sanofi'nin mRNA tabanlı COVID-19 aşı adayının Faz 1/2 çalışmasının olumlu ara sonuçları, şirketin mRNA teknolojisindeki güçlü platform yeteneklerini teyit eder nitelikte. Faz 1/2 sonuçlarına göre, test edilen 3 dozajın tamamında, ikinci enjeksiyondan iki hafta sonra COVID-19 aşı adayının %91 ile %100 serokonversiyon oranları (başlangıç düzeyine göre 4 kat artış) ile çalışmaya katılanların tümünde yüksek oranda nötralize edici antikor tepkisi elde ettiği gözlemlendi. Sonuçlarda herhangi bir güvenlik endişesi gözlemlenmedi ve tolere edilebilirlik profilinin diğer modifiye edilmemiş mRNA COVID-19 aşılılarıyla karşılaştırılabilir olduğu görüldü. Elde edilen bu olumlu sonuçlar şirketin mRNA platformunun potansiyelini ortaya koymakta.

Bunun yanı sıra, Sanofi mevcut ruhsatlı mRNA tabanlı COVID-19 aşı arzının küresel halk sağlığı ihtiyaçlarını karşılayacağı gerçeğinden hareketle, mRNA tabanlı COVID-19 aşı adayının klinik çalışmalarına devam etmeme kararı aldı. Bugüne kadar bu alanda yapılan çalışmalarda elde edilen sonuçlar ise, Sanofi'nin mRNA geliştirme programları için ileriye dönük yol haritasını belirlemesine yardımcı olacak.

Sanofi, yakın geçmişte yeni nesil mRNA tabanlı aşuların ArGe çalışmalarını desteklemek amacıyla mRNA Mükemmeliyet Merkezini kurmuştu. Bu merkezin planları arasında 2025 yılına kadar klinik araştırmaları başlanmış ve aralarında mevsimsel influenza (grip) hastalığı da olan en az altı aşı adayının geliştirilmesi var.

Pandemi ile mücadelede, Sanofi aşı çalışmalarını adjuvanlı rekombinant bazlı aşı adayına yoğunlaşarak sürdürüyor. Devam eden Faz 3 etkinlik ve güvenlilik çalışmasına¹ paralel olarak Sanofi, gelişen halk sağlığı ihtiyaçlarını karşılamak adına bu çalışmanın da içeriğini genişletti. Yakın zamanda yayınlanan Faz 3 klinik öncesi verileri² bu aşı adayının, birincil aşılamaı takiben bağışıklık tepkilerini güçlü bir şekilde artırma potansiyeline sahip olduğunu gösterdi. 2021 yazında ABD, Avustralya, Fransa ve Birleşik Krallık'ta başlayan bu aşı adayına dair destek çalışmalarının sonuçlarının 2021 yılının 4. çeyreğinin sonunda alınması bekleniyor.

Ayrıca, yarım milyar doz aşı üretim desteği ile küresel halk sağlığı önceliklerine güçlü bir katkıda bulunma taahhüdünü de sürdürüyor. Sanofi, BioNTech/Pfizer, Moderna ve Johnson & Johnson'dan

¹ <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04904549>

² <https://assets.researchsquare.com/files/rs-871537/v1/1d418160-97ed-45c4-b13d-067194a124db.pdf?c=1632254127>



üç farklı onaylı COVID-19 aşısının tedariki için dünya çapındaki üretim kapasitesini ve uzmanlığını kullanan tek şirket olma konumunu koruyor. Şirketin Fransa, Almanya ve ABD'deki üç üretim tesisindeki çalışmalar sonucunda bugüne dek 30 milyon doz aşı kullanıma sunuldu.

Sanofi Hakkında

İnsan hayatına güç katmaya adanmış, küresel bir biyoteknolojik ilaç şirketiyiz. Aşılarla hastalıkları önler, sağlık sorunları için yenilikçi tedaviler sunar, nadir hastalıklarla mücadele edenlerin de kronik rahatsızlıkları olan milyonlarca insanın da yanında yer alırız. Dünyada 90 ülkede, 100 bini aşan çalışanımızla bilimsel yenilikleri tedavi çözümlerine dönüştürmek ve sağlığa erişimi geliştirmek için çalışırız. Sanofi, Paris (EURONEXT: SAN) ve New York (NYSE: SNY) borsalarında işlem görmektedir. Detaylı bilgi için: www.sanofi.com.tr

İletişim:

<p>Sanofi Türkiye Medya İlişkileri Ahmet Çeltikçi Tel: 0212 339 10 91 Ahmet.celtikci@sanofi.com</p>	<p>desiBel Ajans Burcu Bildikseven Tel: 0530 158 15 43 burcu.bildikseven@desibelajans.com</p>
--	--