

= رئیس دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا[ ] با اشاره به اینکه واکسن نوترکیب ایرانی کرونا تا اسفند ماه سال جاری وارد مرحله انسانی می‌شود، گفت: این محصول فناورانه در حال طی کردن مراحل حیوانی است و تاکنون توفیقات خوبی هم داشته است.

**واکسن‌های نوترکیب، نسل سوم واکسن‌ها محسوب می‌شوند؛ یعنی پس از واکسن‌های ساخته شده از ویروس کشته شده یا تضعیف شده و واکسن‌های ساخته شده از پروتئین‌های تخلیص شده، پاتوزن‌ها یا نوترکیب‌ها قرار دارند.**

دکتر حسن ابوالقاسمی روز شنبه در این خصوص اظهار داشت: محققان بیمارستان بقیه ا[ ] هم وارد عرصه تولید واکسن کرونا شده و به موفقیت‌هایی هم دست یافته‌اند. واکسن نوترکیب ما در مرحله حیوانی قرار دارد و خیلی طول نمی‌کشد که وارد فاز انسانی شود، به عبارتی به احتمال فراوان زودتر از اسفند ماه وارد فاز انسانی واکسن کرونا خواهیم شد.

ابوالقاسمی در پاسخ به این سوال که آیا فعالیت مجموعه‌های متعدد برای ساخت واکسن کرونا به نوعی موازی‌کاری محسوب نمی‌شود، گفت: این کار اصلاً موازی‌کاری محسوب نمی‌شود، بلکه این موضوع یک فرصت بسیار مفید است تا محققان ایرانی از توان و دانش خود، بهره‌کافی ببرند. حضور موثر محققان ما در اینگونه فعالیت‌های علمی، بسیار ارزشمند است.

وی ادامه داد: مهم این نیست که چه تعداد از این مجموعه‌ها به واکسن دست پیدا می‌کنند، مهم این است که محققان ما به خودباوری دست یافتند و کار در اینگونه حوزه‌ها، زیرساخت‌های لازم برای پیشرفت‌های آینده را فراهم می‌کند.

رئیس دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا[ ] بیان داشت: خودباوری محققان ما با اهمیت‌تر از تولید واکسن است؛ یعنی وقتی محقق ما جرات و جسارت ورود به اینگونه عرصه‌ها را پیدا می‌کند، در آینده امکان تولید بسیاری از فرآورده‌های بیولوژیک مانند داروهای سرطان که برای کشور حیاتی هستند، فراهم خواهد شد.

**سعیده فخرزاده رئیس اداره بیولوژیک سازمان غذا و دارو** نیز روز یازدهم دی ماه در رویداد آنلاین بررسی وضعیت تولید واکسن کرونا در کشورها و ارائه توانمندی ایران، از ارسال ۱۲ تقاضای جدی درخصوص تولید واکسن کرونا از سوی محققان کشور به سازمان غذا و دارو خبر داد.

وی اظهار داشت: ۱۲ تقاضا از جنس انواع نوترکیب، DNA، mRNA و Active In به سازمان غذا و دارو ارسال شده است که از این تعداد، هشت پیشنهاد پرونده فعال دارند، یکی از پرونده‌ها در سطح بالینی و سه مورد نزدیک به فاز بالینی هستند. همچنین پنج مورد هم فقط پرونده نیز به سازمان غذا و دارو ارایه کرده‌اند.

فخرزاده یادآور شد: این موضوع نشان می‌دهد که در کشور ما ظرفیت‌های فراوانی برای تولید واکسن وجود دارد که باید از آنها بهره‌برداری کنیم و در این خصوص کاری که ما به عنوان سازمان نظارتی انجام دادیم، کار رجیستری برای تولید واکسن بوده است.