

**EMA i ECDC podržavaju  
primjenu treće (booster) doze 3 do 6 mjeseci nakon primarnog cijepljenja i  
kombiniranje različitih vrsta cjepiva protiv bolesti COVID-19**

- Podržava se davanje docjepne (booster) doze 3 do 6 mjeseci nakon primarnog cijepljenja
- Podržava se korištenje heterolognih režima cijepljenja vektor/mRNA cjepivima u provedbi primovakcinacije i kod davanja **booster** doze
- Potrebno je više istraživanja za osobe s oslabljenim imunitetom
- Pregled nije obuhvatio cjepiva koja još nemaju odobrenje za primjenu u EU

***Booster doza već nakon 3 mjeseca nakon primovakcinacije***

Dok je trenutna preporuka davati booster dozu nakon šest mjeseci, trenutno dostupni podaci idu u korist sigurne i učinkovite primjene booster doze već tri mjeseca nakon cijepljenja. **Europska agencija za lijekove (EMA) i Europski centar za prevenciju i kontrolu bolesti (ECDC) stoga nastavljaju pozivati sve građane EU-a da se u potpunosti cijepe te da se pridržavaju ovih preporuka vezanih uz docjepljivanje, odnosno primjenu **booster** doze.**

**Pristup „kombiniranja cjepiva“ (engl. *mix-and-match*) može se primijeniti kod inicijalnog cijepljenja, kao i kod docjepljivanja **booster** dozom**

U sve većem broju kliničkih ispitivanja, koja su potkrijepljena dokazima iz kliničke prakse, razmotrena je mogućnost primjene dvaju različitih cjepiva protiv bolesti COVID-19<sup>1</sup>. Navedeno se odnosi na:

- primjenu različitih cjepiva kao prve i druge doze u sklopu primarnog (inicijalnog) cijepljenja (heterologno primarno cijepljenje)
- primjenu različitog cjepiva protiv bolesti COVID-19 kao docjepne (**booster**) doze 3 do 6 mjeseci nakon primarnog cijepljenja (heterologno docjepljivanje).

Dok su u tijeku ispitivanja kojima će se prikupiti više podataka o dugoročnoj sigurnosti, trajanju imuniteta i djelotvornosti, heterologni način cijepljenja može nadležnim nacionalnim tijelima omogućiti veću fleksibilnost u opcijama cijepljenja u slučaju da određeno cjepivo nije dostupno iz bilo kojeg razloga.

Brojke pokazuju da su stopе hospitalizacija i fatalnih ishoda i dalje najniže u onim državama članicama s najvišim stopama procijepljenosti.

---

<sup>1</sup> Trenutačno su u EU-u odobrena četiri cjepiva, dva mRNA cjepiva Comirnaty i Spikevax te adenovirusna vektorska cjepiva Vaxzevria i COVID-19 Vaccine Janssen; prva tri cjepiva kod inicijalnog cijepljenja primjenjuju se u dvije doze, a posljednje je trenutačno odobreno za primjenu u jednoj dozi.