

# EMA odporučila schválenie prvej kombinovanej vakcíny proti COVID-19 a chrípke

5.3.2026 - | Štátný ústav pre kontrolu liečiv

**Nová mRNA vakcína mCombriax pomáha chrániť pred ochorením COVID-19 a zároveň pred sezónnou chrípkou. Vakcína je indikovaná pre ľudí od 50 rokov.**

Podľa údajov Svetovej zdravotníckej organizácie (WHO) bolo k 1. februáru 2026 v Európe nahlásených 281 728 062 prípadov COVID-19. Významnú záťaž pre verejné zdravie predstavuje aj sezónna chrípka, v Európskom hospodárskom priestore (EHP) sa ročne vyskytuje až 50 miliónov symptomatických prípadov. Väčšina prípadov COVID-19 a chrípky je mierna alebo stredne závažná, u starších ľudí a ľudí s oslabeným imunitným systémom sa však môžu vyskytnúť ochorenia s ťažkým priebehom.

Vakcína mCombriax predstavuje dostupnú prevenciu. Ako prvá kombinovaná vakcína proti COVID-19 a chrípke poskytuje ľuďom možnosť dostať jednu injekciu na ochranu pred oboma ochoreniami.

## Ako vakcína funguje

mCombriax je mRNA vakcína, ktorej úlohou je pripraviť ľudský organizmus na obranu voči infekcii, ktorú spôsobuje vírus chrípky a vírus SARS-CoV-2. Obsahuje RNA s inštrukciami na výrobu proteínov nachádzajúcich sa na povrchu SARS-CoV-2 a nasledujúcich vírusoch sezónnej chrípky:

- chrípka typu A-H1N1,
- chrípka typu A-H3N2,
- chrípka typu B z línie Victoria.

Kmene vírusov zodpovedajú odporúčaniam pre aktuálnu sezónu. Podobne ako pri ostatných vakcínach proti chrípke a COVID-19, zloženie mCombriax sa bude pravidelne aktualizovať tak, aby zodpovedalo vírusovým kmeňom v danej sezóne.

## Účinnosť a bezpečnosť

Údaje z hlavnej štúdie zahŕňajúcej 8 000 osôb od 50 rokov ukázali, že ľudia, ktorí dostali mCombriax, mali hladiny protilátok proti chrípke a SARS-CoV-2 porovnateľné s hladinami protilátok u ľudí, ktorí dostali vakcínu Spikevax (registrovaná mRNA vakcína proti COVID-19) a buď Fluzone HD, alebo Fluarix (registrovaná vakcína proti chrípke).

Najčastejšie vedľajšie účinky mCombriax (ktoré môžu postihnúť viac ako 1 z 10 osôb) sú:

- bolesť v mieste vpichu,
- únava,
- bolesť svalov a kĺbov,
- bolesť hlavy, zimnica,
- opuchnuté lymfatické uzliny,
- nevoľnosť, vracanie a horúčka.

Všetky vedľajšie účinky zvyčajne odznejú do troch dní.

Stanovisko EMA bude postúpené Európskej komisii, ktorá vydá konečné rozhodnutie pre celý trh Európskej únie. Viac informácií v tlačovej správe EMA.

[https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/media/tlacove-spravy/ema-odporucila-schvaleni-e-prvej-kombinovanej-vakciny-proti-covid-19-a-chripke?page\\_id=6603](https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/media/tlacove-spravy/ema-odporucila-schvaleni-e-prvej-kombinovanej-vakciny-proti-covid-19-a-chripke?page_id=6603)