

VAKCINAGYÁRTÁS

A fertőző betegségek (bakteriális vagy vírusos) elleni immunvédekezésben részt vevő fehérjék előállítás.

Passzív immunizálás	Aktív immunizálás
antitest (antitoxin) bevitel	antigén bevitel
idegen sejtek termelik az antitesteket	a szervezet maga termeli az antitesteket
terápia/gyógykezelés – fennálló betegség esetén	profilaxis/megelőzés – jövőbeli betegség ellen



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

1

PASSZÍV IMMUNIZÁLÁS

Az antitesteket régebben csak vérből lehetett kivonni. A kórokozóval (lehet virulens, attenuált, csak antigén) állatokat fertőztek meg. Egy-két hét múlva a vérben megjelennek az antitestek. A vért levéve izolálható belőle az immunglobulin frakció. Kapacitása korlátozott, emberben káros immunválaszt válthat ki, és állatvédelem miatt csak laborban.

Emberi donorvérből is kinyerhető az antitest frakció (anti-Rh+D, tetanusz, Covid plazmaterápia, ld. Vérkészítmények).

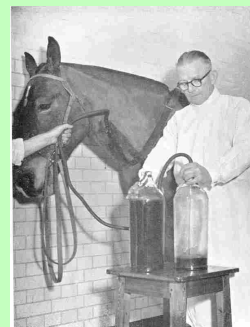


Fig. 4 The production of an antiserum from the immunized horse from the



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

2

VAKCINAGYÁRTÁS

Év	Esemény
1796	vakcinázás tehénhimlő oltással feketehimlő ellen (Jenner)
1879	Élő attenuált bakteriális vakcina (csirke kolera ellen)
1884	Agyszövetben tenyésztett élő attenuált vírus vakcina (veszéttség ellen)
1897	Lőszérből készült vakcina (bubópestis ellen)
1918	Teljes sejtet inaktívált bakteriális vakcina (szamárköhögés/pertussis ellen)
1923	Inaktívált bakteriális toxin (=toxoid) vakcina (torokgyík/diftéria ellen)
1931	Az első jóváhagyott fagyaszta szárított vakcina (himlő ellen)
1949	Kombinált vakcina (diftéria, tetanusz, teljes sejtet pertussis – DiPerTe)
1949	Enders féle, nem neurális emberi sejtekkel in vitro termelt vírusvakcina (gyermekbénulás/poliomielitis ellen)
1954	Collier javította a himlő vakcina fagyaszta szárítását (szállíthatóvá vált)
1955	Inaktívált vírus vakcina előállítás in vitro elsődleges majom vesesejteken (gyermekbénulás ellen)
1962	Emberi diploid sejtvonal (WI-38) létrehozása (Hayflick)
1977	Az utolsó himlő eset laboratóriumon kívül
1986	Élesztőben előállított rekombináns vírusszerű részecske (VLP) vakcina (hepatitis B)
1987	Konjugált poliszacharid-fehérje vakcina (Haemophilus influenzae b)
1998	Nagy tisztaságú vakcinák előállítása (hepatitis A)
2005	plazmid DNS vakcina (nyugat-nílusi láz)
2020	RNS vakcina (Covid-19)



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

4

VAKCINAGYÁRTÁS

Az immunválaszt kiváltó anyag jellege szerint a vakcina lehet:

1. Élő, attenuált (legyengített, már nem virulens) kórokozó
2. Elölt, inaktívált kórokozó. Nem szaporodó, nem fertőzőképes, de fehérjéi immunogének maradtak.
3. Alegység- (subunit) vakcina: az egész kórokozó helyett csak egy-két jellegzetes immunogén fehérjét viszünk be.
4. Toxoidok (inaktívált toxinok)
5. Poliszacharid és konjugált vakcinák: (részben) szénhidrátok alkotják az építőpot
6. Nukleinsav vakcinák



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

4

Élő, attenuált kórokozó

Attenuált: legyengített, már nem virulens kórokozó
A kórokozó élő, szaporodóképes, de laboratóriumban legyengített, azaz betegséget nem okozó változatát tartalmazzák.
Veszély: reverzió patogénné

Baktérium: pl. BCG = bacille Calmette Guérin, a *Mycobacterium bovis* avirulens, immunogén törzse, 14 éves tenyésztés után

Vírusok: MMR = mumpsz, kanyaró, rubeola kombinált oltás



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

5

Elölt, inaktívált kórokozó

A kórokozó tenyészetét vegyi anyagokkal (formaldehid, etilén-imin), hővel vagy sugárzással elpusztítják, de az anyag immunogén tulajdonsága megmarad.

A DNS-t kell inaktíválni, úgy, hogy a fehérjék ne változzanak.

Nem szaporodik, nem fertőzőképes, de fehérjéi immunogének maradtak.

Veszély: maradhat túlélő patogén a vakcinában.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

6

Alegység vakcinák

Alegység- (subunit) vakcina: a teljes kórokozó helyett annak csak egy jellegzetes, erőteljes immunreakciót kiváltó fehérjéjét, egy építőjét állítják elő és adják be a megvédendő személynek. Biztonságosabb.

Baktériumoknál: acelluláris (sejtet nem tartalmazó) pertussis (szamárköhögés) vakcinát, amely a *B. pertussis* sejteknek csak egyes izolált és tisztított összetevőit tartalmazta.

Vírusoknál: rekombináns fehérje vakcina, a vírusnak egy tokfehérjéjét termeltetik meg egy ártalmatlan gazdaszervezettel.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

7

Toxin - Toxoid

Egyes fertőzéseknek nem a baktérium sejtek jelenléte veszélyes, hanem az általuk termelt toxinok.

Clostridium tetani – „merevgörcs”
Clostridium botulinum – izombénulás
Corynebacterium diphtheriae – „torokgyík”



A toxinok (glikozilált) fehérjék, ezek ellen is termel a szervezet antitesteket. Az ellenanyagtermelés kiváltható **inaktivált toxin = toxoid** beadásával – aktív immunizálás.

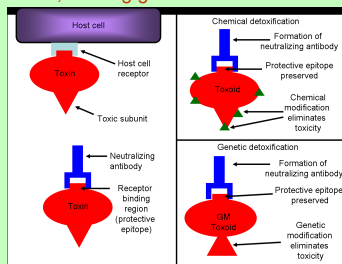


BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

8

TOXIN - TOXOID

A toxin inaktiválása kiváltható kémiai reakcióval (formaldehid), vagy hőkezeléssel, esetleg genetikai módosítással.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

9

Poliszacharid vakcinák

A fertőző baktériumok külső felszínén, a sejtfalhoz kötve található poliszacharidok is lehetnek építők – alegység vakcinaként alkalmazhatók.

Önmagukban gyenge immunreakciót váltanak ki, ezért a poliszacharidhoz egy fehérje antigént csatoltak = konjugált vakcinák.

Haemophilus influenzae kisgyermekéknél.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

10

Nukleinsav vakcinák

A nem magát az antigén fehérjét visszük be a megvédendő szervezetbe, hanem az azt kódoló genetikai anyagot. A szervezet saját sejtjei ennek alapján maguk állítják elő az antigént.

A **DNS vakcinák** a természetben megtalálható plazmidok genetikai átalakításával jönnek létre. Ezeket vektorként használjuk. Vakcinaként az immunválaszt kiváltó építő fehérje génjét építjük be, és ezt bejuttatva átíródik a testi sejtekben.

mRNS vakcinák. Előnye a DNS-hez képest, hogy a fehérje legyártásában a két lépés (transzkripció, transláció) közül csak a másodikat kell végrehajtani. A molekula gyorsan (1-2 nap alatt) elbomlik, nem marad a sejtben.

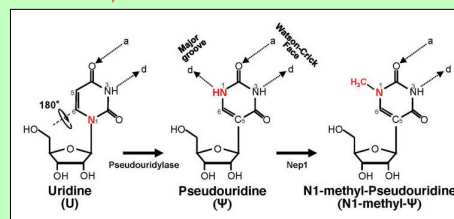


BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

11

mRNS vakcinák

A nukleinsavak bevitelének megvan az a hátránya, hogy aktíválják a veleszületett (innate) immunrendszert (gyulladás). Ez elmarad, ha az uridin helyett módosított bázisokat építenek be (Karikó Katalin):



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

12

TECHNOLÓGIÁK



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

13

Bakteriális vakcinák gyártása

Baktériumok: attenuált törzsek, vagy utólagos inaktíválásra kerülő patogének szaporítása.

Klasszikus, szakaszos baktérium fermentáció. A feldolgozásnál a sejtömegre van szükség. A fermentációk és a fermentorok gyakorlatilag azonosak az ipar más területein használatosakkal.

Veszély: a virulens törzseknel a teljes zártágot (containment) fenn kell tartani a teljes technológiai láncban, térben és időben a fermentáció indításától az inaktíválás hatásosságának bizonyításáig.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

14

Kolera vakcina üzem



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

15

Vírusvakcinák gyártása

Akár élő attenuált, akár inaktívált vírusokból készítünk vakcinát, mindenképpen szükséges a vírusok szaporítása. A vírusok táptalajon nem szaporíthatók, mivel abszolút paraziták, szükségük van egy gazdaszervezet funkcióira és anyagaira.

Szaporíthatók:

- Élő állatokban (csak laboratóriumi módszer)
- (Csirke)embrióban = előkelletett tojásban
- Állati sejtenyészetben



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

16

Vakcinagyártás tojásban

A vírusok csak élőlényekben, vagy élő szövetekben szaporíthatók. Nagy áttörés volt, amikor felfedezték, hogy számos emberi és állati patogén vírus jól szaporítható csirkeembrió is.

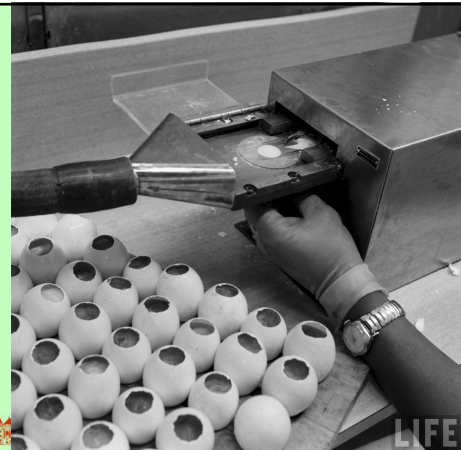
A szaporításhoz steril (SPF) tojást használnak (~tízszeres ár)

- A tojást előkelletetik (5-10 nap)
 - Megfűrik, beoltják vírussal
 - 2-4 napig marad a keltetőben
 - Leszívják a vírustartalmú levét
- Az influenza oltóanyag előállításához sokat használnak



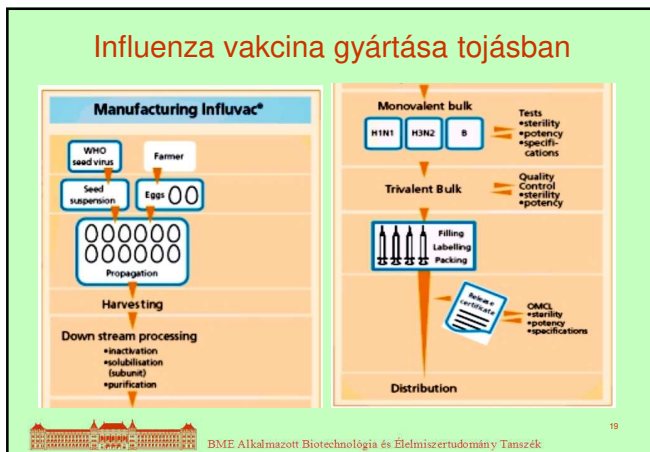
BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

17



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

18



Vírusszaporítás állatisejt-tenyészetben

Két szakasz:

1. Sejtszaporítás (korábbi előadásban)
2. Vírus szaporítás. A vírus lehet attenuált, vagy virulens, ez esetben inaktiválásra kerül.

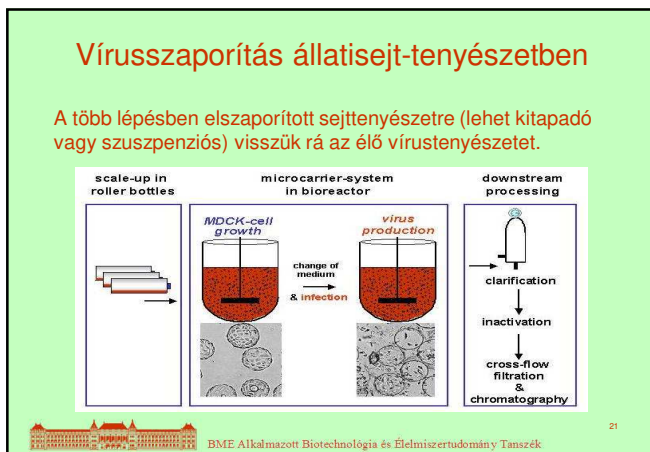
Az infekció számára optimális körülmények beállítása (nem mindig azonos a sejtszaporítással)

Vírus ráoltása: ~1-2 vírus/sejt → egy vírus-generációt várunk ki.

A sejtek nagy része szétesett → sejttörlemék elválasztása, szűrés, centrifugálás (még fertőző! containment!)

Az attenuált vírusoknál maga a vírus a termék.

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék



Inaktivált vírusvakcinák gyártása

A DNS-t kell inaktiválni, a fehérjét megkímélni → alkilezőszerekkel (etilénimin, bis-etilénimin → rákkeltők)

Reakcióidő: 2-24 h

A felesleget Na-tioszulfáttal elbontják.

Ellenőrzik, hogy nem maradt-e benne még élő vírus.

Ezalatt +4 °C-on tárolják (1-2 hét).

A negatív eredmény után lehet a tételt felszabadítani.

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

Alegység vakcinák

Rekombináns fehérjeként állítják elő. A K+F lépései:

1. Izolálni, esetleg szintetizálni az antigén fehérjét kódoló gént.
2. Génmanipulációval bevinni egy jól kezelhető gazdaszervezetbe, expresszálni.
3. Fermentációval előállítani a fehérjét.
4. Feldolgozás: extracelluláris ↔ intracelluláris esetben
 - kíméletes sejtelválasztás
 - zárványtest esetén: sejtfeltárás, szolubilizálás, folding
 - tisztítási lépések

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

Esettanulmány: hepatitis B vakcina

HBV - hepatitis B vírus - hatására a májsejtek pusztulnak, májgyulladás, elégtelenség, sárgaság, akut vagy krónikus májzsugor, esetleg carcinoma.

Világszinten a lakosság 5%-a fertőzött ~ 350 millió ember

Fertőzés átvitele: vérrel, tüvel, szexuális úton

Lappangási idő: 1,5 – 3 hónap, ezalatt is vírusgazda

A vírus egységek a májsejtekben szintetizálódnak, a májsejtek szétesésével a vérbe kerülnek. A betegek véréből kimutatható sőt izolálható – ez volt az első vakcina → korlátozott mennyiség és veszélyes (vírusátvitel: HBV, és HIV is!)

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

HEPATITIS B VAKCINA

HBV – hepatitis B vírus – 42 nm-es, háromféle antigénje van:
 s – surface (felületi),
 e – endo (belső),
 c – core („mag”)
 + a DNS és a DNS-polimeráz

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 25

HEPATITIS B VAKCINA

A HBV DNS két szála nem egyforma hosszú: a - szál (kodogén) ~3200 nukleotid, a + szál ennek csak 55-75%-a.
 A HBsAg fehérje 226 aminosav, lipoprotein, ezt klónozták.

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 26

HEPATITIS B VAKCINA

A felületi antigén génjét először *E. coli* plazmidba klónozták, termelte is, de:
 - nem glikozilált forma
 - nem alakult ki az aktív folding

Bevitték
 - élesztőbe (intracelluláris, glikozilált)
 - emlős sejtbe (extracelluláris, glikozilált)

Mindkettő forgalomban van, az élesztős technológia olcsóbb és biztonságosabb (nincsenek onkogének, vírusok)

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 27

HEPATITIS B VAKCINA

Az élesztőbe bevitt ingázó vektor (kettős plazmid) szerkezete:

Kétféle marker gén:
 - ampicillin rezisztencia
 - leucin-2 gén (az élesztő Leu⁻ mutáns)

Expressziós kazetta:
 - konstitutív promóter
 - az S fehérje géne
 - terminátor

Két replikációs origó:
 - egyik a coliban, a másik az élesztőben működik

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 28

HEPATITIS B VAKCINA

Technológia: kétszakaszos fermentáció
 Szaporítás: Leu-mentes tápoldaton → nagyobb plazmidtartalom
 Termelés: komplex tápoldaton

Feldolgozás:
 Centrifugálás vagy mikroszűrés
 Sejteltávolítás (nagynyomású homogenizátorral)
 Mikroszűrés (sejttörmelék eltávolítása)
 Ultraszűrés (koncentrálás és a kis molekulák eltávolítása)
 Adszorpció szilikagélén (Aerosil), elúció borát pufferrel
 Hidrofób kromatográfia (butil-agaróz tölteten)
 Diszulfid hidak kialakítása K-tiocianáttal
 Adjuválás, konzerválás →

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 29

HEPATITIS B VAKCINA

A termék vizsgálata:

- Fehérje tisztaság: max 1-5% HCP (host cell protein),
- Azonosítás: MAB (immunanalitika)
- DNS tartalom: max 10 pikogram/l
- Hatékonyság: állatokban (egér, tengerimalac)
- Pirogének: LAL teszt
- Mikrobiális tisztaság
- Stabilitás: 2-3 év +4 fokon

BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék 30

Adjuválás

Adjuvat – segíteni (→ adjuváns, adjunktus)

Olyan, önmagukban nem immunogén anyagok, amelyek a felületükön megkötik az oltóanyag fehérjét és ezzel erősebb/tartósabb immunválaszt váltanak ki (2-3-szoros növekedés!).

Típusaik:

Szilárd: alumínium-hidroxid és -foszfát kolloid szemcsék

Folyadék: ásványi és növényi olajok, + emulzió-stabilizátorok (emulzió képzés: nagynyomású homogenizátorral)



Adjuválás

PRODUCT	ACTIVE COMPONENT	HUMAN VETERINARY EXP/DM		
MINERAL ADJUVANTS				
Alhydrogel 1.3%	aluminium hydroxide	+	+	+
Alhydrogel 2.0%	aluminium hydroxide	+	+	+
Alhydrogel "85"	aluminium hydroxide	+	+	+
Adju-Phos 2%	aluminium phosphate	+	+	+
Calcium phosphate adjuvant	calcium phosphate	+	+	+
SAPONIN ADJUVANTS				
Quil-A saponin adjuvant	triterpenoid glycoside	-	+	+
OIL EMULSION ADJUVANTS				
Freund's incomplete adjuvant	Mineral oil + emulsifier	-	+	+
Freund's complete adjuvant	Mineral oil + emulsifier + M tuberculosis	-	-	+



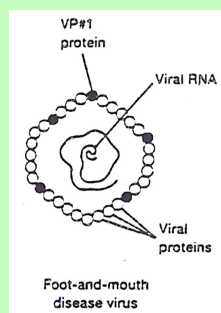
Rekombináns fehérje vakcina : SZKF

SZKF = száj- és körömfájás vírus, kérődzőkre patogén

RNS vírus (reverz transzkriptáz)

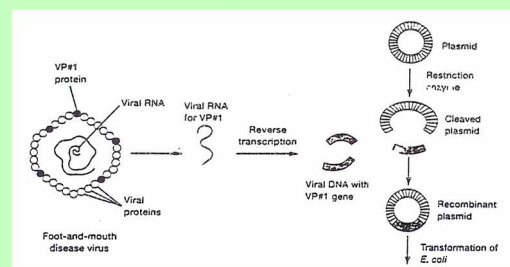
Alegység (subunit) vakcina

Az első rek vakcina az állategészségügyben.



SZKF vakcina

Az SZKF burokfehérje gén klónozása *E. coli* plazmidba:



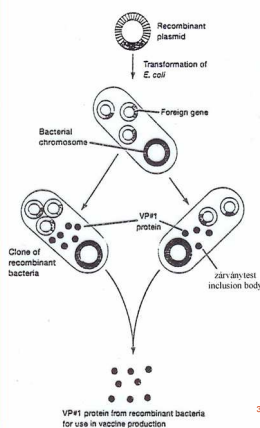
SZKF vakcina

Az SZKF burokfehérje gén klónozása *E. coli*-ba:

Kifejeződik, de intracelluláris, és zárványtestet képez →

- Sejtfeltáras
- Szolubilizálás
- Folding

után jöhet csak a szokásos tisztítás, feldolgozás



Konjugált vakcinák gyártása

A konjugált vakcinák két egységét külön állítják elő.

A kapszuláris poliszacharidot a patogén törzs (*Haemophilus influenzae*) fermentációjával állítják elő.

A poliszacharidokat az ionerősség növelésével leválasztják a sejttörmelékéről.

A fehérjerészt külön fermentációval termelik, vagy tetanusz toxoid, vagy hasonló rekombináns fehérje (P16) *E. coli*-val. Intracelluláris, sejtfeltáras kell.

A szénhidrát és fehérje egységeket kémiai reakcióval, pl. karbo-diimiddel kapcsolják össze.



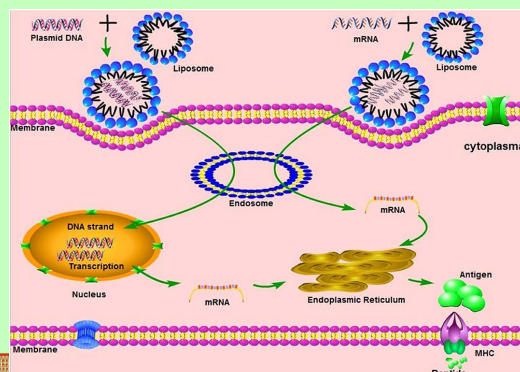
Nukleinsav vakcinák

A DNS- és az RNS-vakcinák sejten belüli útvonala különbözik. Az elején és a végén vannak közös lépések, a sejtbe való belépés és a riboszomális fehérjeszintézis, valamint a termelt antigén bemutatása a sejt felszínén azonos. De a DNS-nek be kell lépnie sejtmag membránon, át kell íródnia a mRNS-re, ennek vissza kell térnie a citoplazmába, és csak ezután megy végbe a transláció. Eközben a DNS ki van téve a sejt nukleáz enziminek. Kockázat: az idegen DNS beépül a gazda genomba, megzavarva annak működését.

Az RNS molekuláknál ezek a gondok nem jelentkeznek, emiatt sok fejlesztés indult meg a profilaxis (vakcinák) és terápia (tumorellenes szerek) területén.



Nukleinsav vakcinák



DNS vakcinák

A DNS-vakcinák lényegében DNS-alapú ingázó vektorok, amelyek a gazdasejt helyett közvetlenül az emberi szervezetbe viszik be és expresszálnak az antigén fehérjét. A vektorba az antigén mellett más immunmodulátorok génjét is be lehet építeni. Ezeket a plazmidokat baktériumokban (pl. *E. coli*-ban) termelik, kinyerik és tisztítják. A kör alakú kettős szálú DNS plazmidok alkalmasak a vakcinázásra.

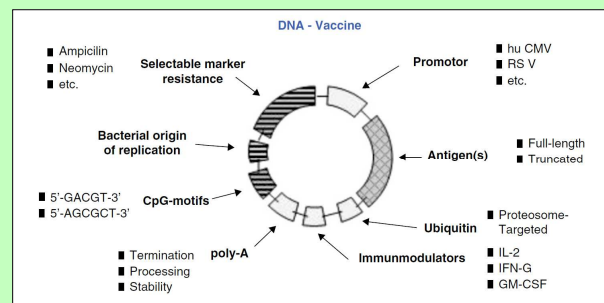
DNS-vakcinákat is adjuválják. A „csupasz” DNS nem működik.

A plazmid DNS stabil, hűtés nélkül is tárolható.

A nukleáz enzimek miatt igen rossz határfokkal jutnak el a sejtmagig (~0,1%)



DNS vakcinák



mRNS vakcinák

Az RNS vakcináknak két fő típusa létezik, a (passzív) mRNS és az önmagát amplifikáló RNS (saRNS) vakcinák.

Passzív mRNS vakcina

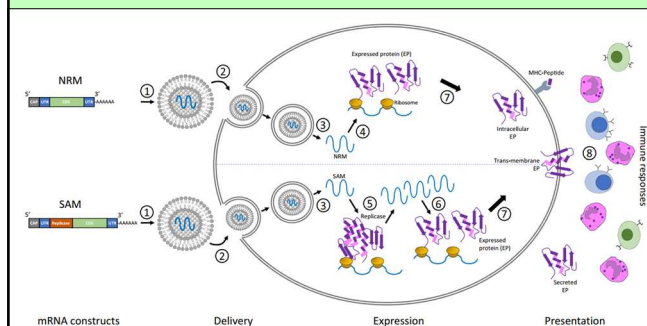
A hagyományos vagy passzív mRNS-vakcinák egy genetikai egységet tartalmaznak, a célantigén mRNS-ét. A mRNS egy-két nap alatt elbomlik, így nem marad a szervezetben.

Önreprodukáló mRNS vakcina

Az RNS reverz transzkriptázzal sokszorozódik, a sok molekuláról sok fehérje szintetizálódik.



A kétféle mRNS vakcina működésének összehasonlítása



Passzív mRNS vakcina

Az építő fehérje mRNS-ét (egyszálú) viszik be a szervezetbe. (COVID: a tüskefehérje mRNS-e)

Gyártás: szintézissel (nincs sejt, fermentáció, csak enzimek)

Lipid nanorészecskékbe csomagolják, ez beoldódik a sejtmembránba és így bejut a citoplazmába.

A kóbor mRNS eljut a riboszómára és beindul a fehérje termelése. Ez kijut a sejtől és beindítja az immunválaszt.

A mRNS max két nap alatt elbomlik, és nem marad a szervezetben. A fehérje termelés is leáll.

Célszerű megismételni, a második immunválasz mindig erősebb, mint az első.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

43

Önreprodukáló mRNS vakcina

A mRNS gyors elbomlása miatt alkalmazzák az önreprodukáló RNS vakcinákat. Ehhez RNS vírusokat alakítanak át. A replikáz egységet megtartják (ez tartalmazza a reverz transzkriptáz enzimet is) és a tokfehérjék génjének helyére illesztik be az építő génjét.

Az RNS szerelvény sok példányban legyártja önmagát, RNS-t is, és fehérjét is termel. De az építő fehérjék nem tudnak tokká összeállni, nem alakul ki új vírus.

A tok nélküli RNS a sejtben kívül életképtelen, de az új RNS-ről további fehérjék szintetizálódnak.

A tokfehérjék helyett keletkező építő fehérje viszont kiváltja az immunválaszt.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

44

Az RNS vakcinák gyártása

Mindkét RNS vakcina típus gyártási technológiája azonos lépésekből áll.

1. A folyamat első lépése az mRNS vakcinát sablonként kódoló linearizált plazmid DNS előállítás. A molekula végére egy természetes vagy analóg szintetikus sapkaszerkezetet kapcsolnak. A lánc másik végére poli(A) terminátort építenek.

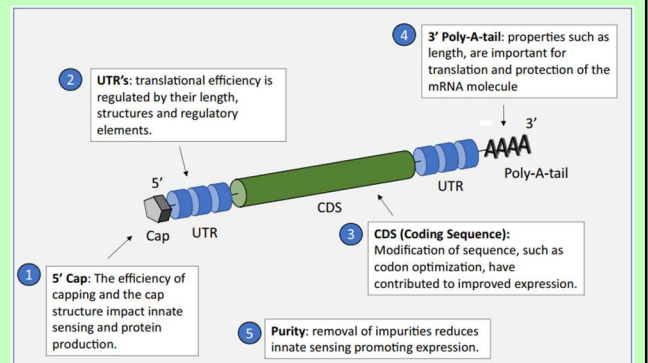
2. A szintetizált plazmidot *E. coli* fermentációval szaporítják el. A sejteltérés után a tisztítatlan pDNS tartalmazza baktérium genom DNS nyomait és a pDNS három formáját (szuper tekercselt, relaxált kör és lineáris) is, ezek szét kell választani.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

45

Az mRNS vakcinák gyártása



Az mRNS vakcinák gyártása

3. A harmadik lépésben a linearizált pDNS-templátot, rekombináns RNS-polimerázt (T7, T3 vagy SP6) és nukleozidtrifoszfátokat tartalmazó oldatban írják át RNS-re (37 °C, 2-4 óra).

4. Ezután a szennyező baktérium-DNS-t, és a pDNS-templátot DNáz enzim segítségével elemézzük (37 °C, 0,5 óra).

5. A reakcióelegy azonban szennyező RNS fajtákat tartalmaz, rövidebb és hosszabb transzkriptumokat. Ezeket méret szerinti elválasztással, ultraszűrővel és/vagy kromatográfiával különítik el.

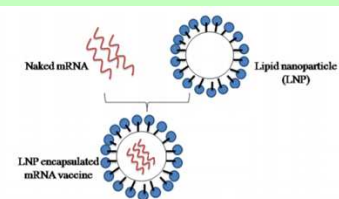


BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

47

Az mRNS vakcinák formulázása




A tiszta RNS trehalózzal liofilizálva 20 °C-on stabil egy évig is. Ez viszont nagyon rossz hatással jut be a sejtbe. Detergensekkel lipid nanorészecskébe formulázva viszont könnyen összeolvad a citoplazmamembránnal, belép a sejtbe. Ez a forma viszont nagyon bomlékony, egyes gyártmányokat -70-75 °C-on kell tárolni.



BME Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudomány Tanszék

48

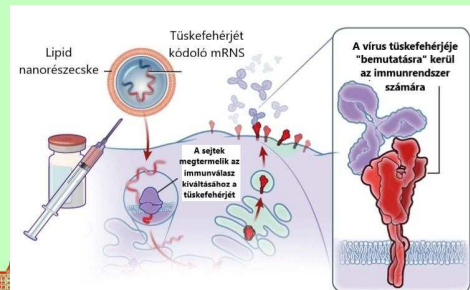
A SARS-Covid-19 vakcinák összehasonlítása

mRNA 	Pfizer/ BioNTech Moderna	A sejtekbe bejutó mRNS hatására a sejteink termelni kezdik a SARS-CoV-2 vírus tüskefehérjét, ami immunválaszt vált ki
Viral vector 	Oxford/ AstraZeneca Sputnik V Johnson & Johnson	Adenovírus vektor A sejtekbe bejutó, ártalmatlan adenovírus tartalmazza a SARS-CoV-2 vírus tüskefehérjét kódoló gént, ami átíródva elindítja a tüskefehérje termelődését – ez váltja ki az immunválaszt
Inactivated 	Sinopharm	Inaktivált vírus Inaktivált (azaz nem fertőzőképes) SARS-CoV-2 vírus – megbetegedést nem okoz, de kiváltja az immunválaszt

49

Az mRNS vakcina működése

A Karikó Katalin és munkatársai által kifejlesztett, a Pfizer-BioNTech által gyártott mRNS vakcina nukleotid analógokat tartalmaz, így nem aktiválja a veleszületett immunrendszert.



50