

الأسئلة المتكررة بشأن اللقاح الفموي المستجد لشلل الأطفال من النمط 2

تشرين الأول / أكتوبر 2021

المحتويات

- 2..... اللقاح
- 2..... ما هو لقاح شلل الأطفال الفموي المستجد من النمط 2 ولم نحتاج إليه؟
- 2..... أين وصلت عملية التطوير السري لللقاح المستجد؟
- 2..... هل اللقاح المستجد مأمون وهل يوفر المناعة؟
- 3..... أين يمكنني العثور على مزيد من المعلومات عن المنتج؟
- 3..... التآهب والشروع في تنفيذ اللقاح المستجد
- 3..... متى بدأ الشروع في تنفيذ اللقاح؟
- 2..... ما هو المسار التنظيمي لاستعمال اللقاح المستجد في الاستجابة لفاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2؟
- 3.....
- 3..... كيف تشارك السلطات التنظيمية على المستوى القطري والإقليمي؟
- 4..... ماهي البلدان التي يمكنها الحصول على اللقاح؟
- 4..... ما هي المتطلبات الخاصة لاستعمال اللقاح بموجب بروتوكول EUL؟
- 4..... كيف يستعد بلد ما لتلبية متطلبات استعمال اللقاح المستجد بموجب بروتوكول EUL؟
- 5..... ما هو نوع الرصد الميداني المطلوب؟
- 5..... كيف يتم تقييم فعالية اللقاح المستجد واستقراره الجيني؟
- 5..... متى سيتوقف تطبيق المتطلبات الخاصة لاستعمال اللقاح؟
- 5..... كيف تتم مناقشة اللقاح المستجد؟ وهل يستعمل في التمنيع الروتيني؟
- 5..... ما هي الفئة العمرية المستهدفة بالتطعيم باللقاح المستجد؟
- 6..... هل يمكن استخدام اللقاح المستجد إلى جانب لقاحات شلل الأطفال الأخرى؟ ماذا عن الحملات المتكاملة؟
- 6..... الاستراتيجية والتمويل
- 6..... ما هي تكلفة كل جرعة من اللقاح المستجد؟
- 6..... من الذي يمول تطوير وإنتاج اللقاح المستجد؟
- 6..... إذا نجح اللقاح المستجد، هل سيكون الحل السحري لاستئصال المرض؟
- 6..... هل يجري تطوير اللقاح المستجد لأنماط شلل الأطفال الأخرى؟
- 7..... في حال نجاح اللقاح المستجد، هل سيتم سحب لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني؟

اللقاح

ما هو لقاح شلل الأطفال الفموي المستجد من النمط 2 ولم نحتاج إليه؟

إن لقاح شلل الأطفال الفموي المستجد من النمط 2 (اللقاح المستجد) هو أداة جديدة مبتكرة تعمل المبادرة العالمية لاستئصال شلل الأطفال (المبادرة العالمية) بشكل وثيق مع البلدان لنشرها من أجل التصدي بشكل أنجع لفيروسات شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاح من النمط 2.

يرتبط ظهور فيروسات شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاحات باستمرار سريان السلالة الموهنة من فيروس شلل الأطفال الذي يحتويه لقاح شلل الأطفال الفموي في مجموعات سكانية لا تتمتع بالتمنيع الكافي لفترة زمنية طويلة ويتحول جينياً مع مرور الوقت إلى شكل قادر على إحداث الشلل. وقد ازداد نطاق وتواتر فاشيات فيروس شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاح من النمط 2 في السنوات الأخيرة. وهذا اللقاح هو نسخة الجيل الموالي من لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط 2 والذي يستعمل حالياً في الاستجابة لفاشيات فيروس شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاح من النمط 2. وقد أظهرت التجارب السريرية مأمونية اللقاح المستجد وأنه يكفل حماية مماثلة ضد فيروس شلل الأطفال، إضافة إلى كونه يحظى بقدر أكبر من الاستقرار الجيني، مما يجعله أقل احتمالاً أن يرتبط بظهور فيروس شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاحات من النمط 2 في البيئات ذات المناعة المنخفضة. مما يعني أن اللقاح المستجد من شأنه أن يصبح أداة مهمة للمساعدة في وقف انتشار فاشيات فيروس شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاح من النمط 2 بشكل أكثر استدامة وتحقيق عالم خال من شلل الأطفال.

أين وصلت عملية التطوير السريري للقاح المستجد؟

يعمل فريق متخصص من الخبراء على تطوير اللقاح المستجد منذ عام 2011. وقد استُكملت تجربة واحدة للمرحلة الأولى وتجربتان للمرحلة الثانية باختبار اللقاح على البالغين والأطفال الصغار والرضع. وتجري حالياً دراسات إضافية تشمل تجربة المرحلة الثالثة في غامبيا، من أجل تعزيز القاعدة القوية المبنية على الأدلة للقاح المستجد والمساعدة في تحقيق التأهيل المسبق لمنظمة الصحة العالمية.

هل اللقاح المستجد مأمون وهل يوفر المناعة؟

أظهرت التجارب السريرية أن اللقاح المستجد مأمون وفعال. وقد أُجريت أول تجربة سريرية على البشر في عام 2017 في جامعة أنتويرب، وتوصلت إلى أن اللقاح المستجد مأمون وفعال في توفير المناعة ضد شلل الأطفال من النمط 2. ونشرت مجلة ذا لانست (The Lancet) هذه النتائج في حزيران/يونيو 2019. كما أظهرت تجارب المرحلة الثانية الرئيسية التي أُجريت في مواقع في بلجيكا وبنما، نتائج مشجعة مشابهة فيما يخص مأمونية اللقاح المستجد واستمناعه واستقراره جينياً. ونشرت مجلة ذا لانست نتائج هذه التجارب في كانون الأول/ديسمبر 2020. وللحصول على قائمة كاملة من المنشورات العلمية، يرجى الاطلاع على الصفحة الإلكترونية للقاح المستجد على موقع المبادرة العالمية لاستئصال شلل الأطفال:

<http://polioeradication.org/nOPV2>.

بعد فترة الاستعمال الأولي لنشر اللقاح المستجد (آذار/ مارس - تشرين الأول / أكتوبر 2021)، تم خلالها فحص السلامة في الإدارة الميدانية واسعة النطاق بشكل كبير من قبل الفريق الاستشاري العالمي المستقل المعني بسلامة اللقاحات التابع لمنظمة الصحة العالمية، وافق فريق الخبراء الاستشاري الاستراتيجي المعني بالتمنيع على الانتقال إلى المرحلة الموالية لاستعمال اللقاح المستجد.

أين يمكنني العثور على مزيد من المعلومات عن المنتج؟
لمزيد من المعلومات عن المنتج، يرجى الاطلاع على القائمة الرسمية للقاح المستجد على موقع منظمة الصحة العالمية:
<https://extranet.who.int/pqweb/vaccines/polio-vaccine-novel-oral-nopv-monovalent-type-2>.

التأهب والشروع في تنفيذ اللقاح المستجد

متى بدأ الشروع في تنفيذ اللقاح؟

بدأ طرح اللقاح المستجد في آذار / مارس 2021. وفي أوائل تشرين الأول/أكتوبر 2021، تم إعطاء ما يقرب من 100 مليون جرعة من اللقاح في عدة بلدان تكافح فاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2.

ما هو المسار التنظيمي لاستعمال اللقاح المستجد في الاستجابة لفاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2؟
يجري نشر اللقاح المستجد بموجب إجراء إذن الاستخدام في حالات الطوارئ التابع لمنظمة الصحة العالمية، بعد الحصول على توصية باستعماله في تشرين الثاني / نوفمبر 2020. ويعد هذا البروتوكول آلية تنظيمية لمنظمة الصحة العالمية تتضمن تحليلاً دقيقاً وصارماً للبيانات المتوفرة لتمكين الاستعمال المبكر والموجه للقاحات التي لم يتم ترخيصها بعد والاختبارات التشخيصية والعلاجات في الاستجابة للطوارئ الصحية العامة التي تثير قلقاً دولياً. ويُعد شلل الأطفال إحدى هذه الطوارئ منذ عام 2014. ويستخدم هذا البروتوكول لتمكين التوفر السريع للمنتجات الصحية الملحة لعدد من الأمراض. كما اعتمد فريق الخبراء الاستشاري الاستراتيجي المعني بالتمنيع التابع لمنظمة الصحة العالمية التطوير السريع المعجل للقاح المستجد وتقييمه بموجب بروتوكول EUL في تشرين الأول/أكتوبر 2019 وأكتوبر 2021، وهو الانتقال إلى مرحلة الاستعمال التالية للقاح استناداً إلى نتائج السلامة الإيجابية من فترة الاستعمال الأولي.

كيف تشارك السلطات التنظيمية على المستوى القطري والإقليمي؟

تواصل منظمة الصحة العالمية إشراك شبكات التنظيمية الإقليمية وتعمل مباشرة مع السلطات التنظيمية الوطنية لتبادل المعلومات حول اللقاح المستجد استناداً إلى بيانات من الدراسات السريرية وكذلك تقييم اللقاح المستجد من قبل منظمة الصحة العالمية وخبراء مستقلين. وللمساعدة في تبسيط وتيسير العملية التنظيمية، أصدر المجلس التنفيذي لمنظمة الصحة العالمية قراراً في شباط/فبراير 2020 يشجع الدول الأعضاء على الترخيص بتسريع استيراد اللقاح المستجد بناءً على توصيته بموجب بروتوكول EUL. وتشكل موافقة الهيئة التنظيمية الوطنية على استعمال اللقاح المستجد واستيراده شرطاً لجميع البلدان التي ترغب في استعمال اللقاح.

ماهي البلدان التي يمكنها الحصول على اللقاح؟

إن التوصية بموجب بروتوكول EUL تجعل اللقاح المستجد متاحا للاستعمال في البلدان المتضررة من فيروسات شلل الأطفال الدائرة المشتقة من اللقاح من النمط 2، شريطة أن تكون قد:

- وافقت على استيراد اللقاح واستعماله من خلال كل من الفريق الاستشاري التقني الوطني للتمنيع أو الفريق الاستشاري التقني المماثل للتمنيع، والهيئة التنظيمية الوطنية أو السلطة المماثلة في البلدان التي لا توجد بها هيئة تنظيمية وطنية؛
- استعدت لتلبية المتطلبات الخاصة من أجل استعمال اللقاح بموجب بروتوكول EUL.

على المدى القصير، ونظرا للزيادات الحادة في الطلب على اللقاح المستجد، وحاجة المبادرة العالمية للاستجابة للعديد من الفاشيات النشطة لفيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2، والتحديات المرتبطة بكوفيد-19 التي تؤثر على العرض، يجري توزيع اللقاح المستجد من خلال الاسترشاد بإطار عمل لتحديد الأولويات الذي وضعته المبادرة العالمية. وسيظل الأمر كذلك إلى أن يصبح اللقاح المستجد متاحا على نطاق أوسع. وبالنسبة للبلدان غير القادرة على استعمال اللقاح المستجد، سيظل لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني متاحا كلقاح آمن وفعال يتمتع بسجل حافل في وقف فاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2.

ما هي المتطلبات الخاصة لاستعمال اللقاح بموجب بروتوكول EUL؟

هناك متطلبات خاصة لاستعمال اللقاح بموجب بروتوكول EUL، بما في ذلك الاحتياجات المتعلقة بسلسلة التبريد واللوجستيات، والترصد، والمأمونية، والدعوة، والاتصالات، والتعبئة الاجتماعية. ويمكن الاطلاع على جميع الأنشطة المطلوبة للبلدان الراغبة في استعمال اللقاح المستجد بتفصيل في [Preparing for nOPV2 use: an overview for countries](#): ووثائق الإرشادات التقنية الإضافية الواردة على الصفحة الإلكترونية الخاصة باللقاح المستجد على موقع المبادرة العالمية.

كيف يستعد بلد ما لتلبية متطلبات استعمال اللقاح المستجد بموجب بروتوكول EUL؟

يتعين على جميع البلدان التي تستعمل اللقاح بموجب بروتوكول EUL أن تعمل مع المبادرة العالمية لتلبية متطلبات الرصد ما بعد النشر. ومن أجل تيسير هذه العملية، وضعت المبادرة العالمية إجراءات الاستعداد التي يتعين على البلدان اتباعها من أجل التحضير للوفاء بالمتطلبات، فضلا عن تعليمات الرصد بمجرد نشر اللقاح. وترد هذه التعليمات في دليل [Preparing for nOPV2 use: an overview for countries](#)، والوثائق الداعمة بما في ذلك: [Polio Field and Laboratory Surveillance requirements in the context of nOPV2 use](#)، [Safety Monitoring Requirements in the context of nOPV2 use](#)، و [Vaccine Management Requirements in the context of nOPV2 use](#)

يمكن الاطلاع على مجموعة كاملة من المواد الداعمة للقاح المستجد على الصفحة الإلكترونية الخاصة باللقاح المستجد على موقع المبادرة العالمية. وستعمل هذه المبادرة مع البلدان حول الإستعداد، وسيتم في نهاية المطاف تقييم مدى استعداد البلد قبل الشروع في التنفيذ من قبل فريق متعدد التخصصات تابع للمبادرة العالمية. وينبغي للبلدان الاتصال بمكاتبها الإقليمية أو القطرية التابعة لمنظمة الصحة العالمية و/أو اليونيسيف مع أي أسئلة أو طلبات تتعلق بتنفيذ اللقاح المستجد.

ما هو نوع الرصد الميداني المطلوب؟

إن متطلبات مراقبة الترصد والمأمونية المتعلقة بالشلل الرخو الحاد، وكذلك الأحداث الضارة عقب التمنيع، والأحداث الضارة ذات الأهمية الخاصة، المعروفة باسم AEFI و AESI هي إلزامية طوال مدة استعمال اللقاح المستجد بموجب بروتوكول EUL. ويشار إلى هذه المتطلبات على أنها متطلبات الرصد ما بعد النشر وستساعد على ضمان أن يظل أداء اللقاح المستجد مراقبا عن كثب بما يتماشى مع معايير البروتوكول. وتدرس منظمة الصحة العالمية بعناية التقارير المتعلقة بالمأمونية والفعالية وغيرها من البيانات ذات الصلة التي قد تؤثر على صلاحية وضع بروتوكول EUL.

كيف يتم تقييم فعالية اللقاح المستجد واستقراره الجيني؟

سيُشكل كل من التصدي للفاشية والوقاية من حدوث حالات الإصابة معيارين أساسيين لقياس مدى فعالية اللقاح المستجد في الميدان. وبينما تُظهر التجارب السريرية بالفعل أدلة قوية على استمناع اللقاح المستجد، لاتزال المزيد من الدراسات جارية طيلة فترة استعمال اللقاح بموجب بروتوكول EUL لتأكيد الحماية من فيروس شلل الأطفال من النمط 2 لدى الأشخاص المُطعمين.

وبشكل مماثل، يجري رصد الاستقرار الجيني للقاح عن كثب، كما تجري دراسات إضافية لتعقب سلوك اللقاح على المدى الطويل في البيئات الميدانية.

يرجى مراجعة الصفحة الإلكترونية الخاصة باللقاح المستجد للحصول على قائمة كاملة بالمنشورات العلمية.

متى سيتوقف تطبيق المتطلبات الخاصة لاستعمال اللقاح؟

ستظل المتطلبات الخاصة باستعمال اللقاح المستجد سارية إلى أن يكتمل المسار الكامل للدراسات السريرية ويحصل اللقاح على الترخيص الكامل والتأهيل المسبق لمنظمة الصحة العالمية. ويتوقع حاليا حدوث ذلك بحلول عام 2023.

كيف تتم مناولة اللقاح المستجد؟ وهل يستعمل في التمنيع الروتيني؟

اللقاح المستجد هو لقاح فموي تتم مناولته عن طريق قطرتين تعطى في فم الطفل، شأنه في ذلك شأن باقي لقاحات شلل الأطفال الفموية. ويوصى باستعمال اللقاح المستجد فقط للاستجابة للفاشية بموجب بروتوكول EUL، وكجزء من استراتيجية الاستجابة للفاشيات، مثل لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني. وتجري الاستجابة للفاشية باستعمال اللقاح المستجد بنفس الطريقة التي يتم بها الاستجابة للفاشية باستعمال لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني. وتم تحديث الإجراءات التشغيلية الموحدة للمبادرة العالمية لتأخذ في الاعتبار نشر اللقاح المستجد وإدارة اللقاح. ولا يزال استعمال لقاح شلل الأطفال المعطل واللقاح الفموي الثنائي التكافؤ في برامج التمنيع الروتيني.

ما هي الفئة العمرية المستهدفة بالتطعيم باللقاح المستجد؟

كما هو الحال بالنسبة للقاحات شلل الأطفال الأخرى المستخدمة في الاستجابة للفاشية، فإن الفئة العمرية المستهدفة بالتمنيع تتراوح بين 0 و 5 سنوات، ورهنا بالحالة الوبائية، قد يكون هناك ما يبرر توسيع نطاق عمر التمنيع.

هل يمكن استخدام اللقاح المستجد إلى جانب لقاحات شلل الأطفال الأخرى؟ ماذا عن الحملات المتكاملة؟ من أجل استعمال اللقاح المستجد بموجب بروتوكول EUL، هناك فترة انتظار لا تقل عن أربعة أسابيع منذ استخدام آخر حملة لقاح شلل الأطفال الفموي في منطقة ما. ويهدف ذلك إلى تمكين البلدان والمبادرة العالمية من مواصلة إسداد إشارات السلامة أو الكشف البيئي بشكل صحيح إلى اللقاح المستجد، وجمع البيانات عن فعالية اللقاح. ولا يؤثر استخدام لقاح شلل الأطفال الفموي في برامج التمنيع الروتيني الإطار الزمني للانتشار. ويمكن استخدام اللقاح المستجد، جنباً إلى جنب مع لقاحات غير لقاحات شلل الأطفال، وغيرها من التدخلات الصحية (مثل توزيع فيتامين أ).

الاستراتيجية والتمويل

ما هي تكلفة كل جرعة من اللقاح المستجد؟

من المتوقع أن يكون إنتاج اللقاح المستجد مماثلاً لإنتاج اللقاح الفموي الحالي لشلل الأطفال من النمط 2، والذي تبلغ تكلفته 0,15 دولار للجرعة. ويعني ذلك أنه على المدى الطويل، يمكن أن تقترب أسعاره من أسعار لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط 2، ما أن يتم استرداد نفقات الاستثمار في البحث والمرافق والاختبار. وسيلزم وضع التفاصيل النهائية بالاستناد إلى الخبرات المكتسبة بشأن إنتاج اللقاح تجارياً وإطلاقه وحجم استعماله ضمن عوامل أخرى.

من الذي يمول تطوير وإنتاج اللقاح المستجد؟

تمول مؤسسة بيل وميليندا غيتس حتى يومنا هذا تطوير اللقاح المستجد، وعملت المؤسسة عن كثب طوال العملية مع الشركاء في المبادرة العالمية لضمان توجيه الموارد إلى أداة قد تثبت أهميتها الحاسمة في المساعدة على القضاء على جميع أشكال شلل الأطفال. واستناداً إلى البيانات المشجعة الصادرة عن التجارب السريرية، وباعتبار أن فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2 يشكل طارئاً صحية عامة، قامت المؤسسة بتمويل مسبق لإنتاج 200 مليون جرعة من اللقاح المستجد للتأكد من إمكانية نشرها بسرعة بمجرد الحصول على إذن الاستخدام بموجب بروتوكول EUL.

إذا نجح اللقاح المستجد، هل سيكون الحل السحري لاستئصال المرض؟

إذا ثبتت فعالية اللقاح المستجد على النحو المتوقع في وقف فاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2، سيشكل ذلك تطوراً هاماً في الجهود المبذولة لاستئصال المرض، ولكنه لن يحقق بمفرده عالماً خالياً من شلل الأطفال. ولاتزال المكونات الاستراتيجية الأساسية الأخرى ضرورية، بما في ذلك جودة الحملة وزيادة الترصد في البلدان المتأثرة بشلل الأطفال والبلدان المعرضة للخطر، علاوة على برامج قوية للتمنيع الروتيني. ومن المهم أن نتذكر أخيراً أن جودة أي لقاح تتوقف على عدد الأشخاص الذين يتم تطعيمهم. فاستئصال جميع أشكال شلل الأطفال والحفاظ على استئصاله يتطلب أن تعطي البلدان الأولوية للحفاظ على الترصد القوي للمرض وتحسين جودة التغطية بالتمنيع لضمان الوصول إلى جميع الأطفال بلقاحات شلل الأطفال.

هل يجري تطوير اللقاح المستجد لأنماط شلل الأطفال الأخرى؟

يجري تطوير اللقاحين الفمويين المستجدين لشلل الأطفال من النمطين 1 و 3، اللذين يُطلق عليهما اللقاح الفموي الجديد لشلل الأطفال من النمط 1 واللقاح الفموي الجديد لشلل الأطفال من النمط 3، وقد بدأت أولى التجارب السريرية على البشر

لهذين اللقاحين خلال العام 2021. وإذا أثبتت التجارب السريرية لهذين اللقاحين نجاحهما، فسيتمكن إنشاء مخزونات احتياطية من اللقاحين الفمويين المستجدين من النمطين 1 و 3 واستعمالهما في حال تفشي فيروسات شلل الأطفال الدائرية المشتقة من اللقاحات من النمطين 1 و 3. وليس من المتوقع أن يكون هذان اللقاحان جاهزين للاستعمال بموجب بروتوكول EUL لغاية سنة 2024، كما أنه من غير المقرر استبدال لقاح شلل الأطفال الفموي الثنائي التكافؤ المستعمل حالياً في برامج التمنيع الروتيني.

في حال نجاح اللقاح المستجد، هل سيتم سحب لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني؟ إن لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني مأمون وفعال ويستمر استعماله، ويتوقف استخدام نوع معين من اللقاح للاستجابة للفاشيات على عدة عوامل، منها الإمداد باللقاحات وتطور الحالة الوبائية، وقدرة فرادى البلدان على الإذن باستيراد واستخدام اللقاح المستجد في الوقت المناسب، وقدرتها على الوفاء بمتطلبات ما بعد النشر بموجب بروتوكول EUL.

وعلى المدى القصير، وبالنظر إلى الزيادة الحادة في الطلب على اللقاح المستجد والحاجة إلى أن تستجيب المبادرة العالمية للعديد من الفاشيات النشطة لفيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاحات من النمط 2، يسترشد توزيع اللقاح بإطار عمل لتحديد الأولويات الذي وضعته المبادرة العالمية، إلى أن يصبح اللقاح المستجد متاحاً على نطاق أوسع. وتعمل المبادرة العالمية على ضمان استمرار إنتاج اللقاح المستجد بأسرع ما يمكن.

ولا يزال مفتاح أي استجابة ناجحة للفاشيات هو تحقيق مستويات عالية من التغطية بالتمنيع وبشكل سريع. وتماشياً مع توجيهات فريق الخبراء الاستشاري الاستراتيجي المعني بالتمنيع، تشجع المبادرة العالمية بقوة الاستجابة السريعة لفاشيات فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاحات من النمط 2 باستعمال أي لقاح متاح سواء تعلق الأمر ب لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني أو اللقاح المستجد.

ويرمي برنامج استئصال شلل الأطفال إلى التوقف التدريجي لاستعمال لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني في الاستجابة لفيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاح من النمط 2 قبل التأهيل المسبق للقاح المستجد إذا أثبت هذا اللقاح فعاليته في الاستجابة للفاشيات، ولأنه يحمل مخاطر أقل لظهور فيروس شلل الأطفال الدائر المشتق من اللقاحات من النمط 2، وإذا كان هناك مخزون كاف من اللقاح.

ومع ذلك، سيظل لقاح شلل الأطفال الفموي أحادي التكافؤ من النمط الثاني متاحاً للبلدان إلى أن يحصل اللقاح المستجد على التأهيل المسبق والترخيص الكامل.