

1. Застосування імуногенної композиції, яка містить gE BBV чи його імуногенний фрагмент, причому gE BBV не є у формі гібридного білка, та ад'ювант, який містить QS21, 3D-МФЛ та ліпосоми, у виготовленні медикаменту для попередження або зменшення інтенсивності оперізувального герпесу та/або постгерпетичної невралгії.
2. Застосування за п. 1, де ліпосоми містять холестерин.
3. Застосування за п. 1 або 2, де МФЛ знаходиться всередині ліпосом.
4. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, де gE BBV є скороченим.
5. Застосування за п. 4, де gE BBV є скороченим С-термінально.
6. Застосування за п. 5, де gE BBV складається з амінокислотної послідовності SEQ ID NO. 1.
7. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів для застосування у популяції осіб віком 50 років або старіше.
8. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів для застосування у популяції осіб з послабленим імунітетом.
9. Імуногенна композиція або вакцина, яка по суті складається з антигену gE BBV, скороченого з видаленням карбокситермінального закріплювального регіону, причому gE BBV не є у формі гібридного білка, у комбінації з ад'ювантом, який містить QS21, 3D-МФЛ та ліпосоми, що містять холестерин.
10. Застосування антигену gE BBV або його імуногенного похідного, як визначено в будь-якому з пп. 1-6, у виготовленні медикаменту для супутнього або послідовного застосування з живим послабленим або повністю інактивованим BBV, комбінацію застосовують для попередження або зменшення суворості оперізувального герпесу та/або постгерпетичної невралгії у осіб при ризику таких хвороб.
11. Застосування за п. 10, де антиген gE BBV вводять супутньо з живим послабленим BBV.
12. Застосування за п. 10 або 11, де антиген gE BBV є С-термінально скороченим антигеном gE BBV, а живий послаблений BBV є послабленим штамом ОКА BBV.
13. Комплект, що містить живий послаблений BBV або повністю інактивований BBV, а окремо, антиген gE BBV або його імуногенне похідне, як визначено в будь-якому з пп. 1-6, компоненти придатні для послідовного чи супутнього введення, або для змішування як єдиної композиції перед введенням.
14. Комплект, що містить як окремі компоненти Th1-ад'ювант, як визначено в будь-якому з пп. 1-3, та антиген gE BBV або його імуногенний фрагмент, як визначено в

будь-якому з пп. 1-6, що є придатними для негайного отримання композиції вакцини для попередження або зменшення інтенсивності оперізувального герпесу та/або постгерпетичної невралгії.