

1. Композиція протималярійної вакцини, що містить принаймні два специфічні для малярії антигени, в комбінації з ад'ювантом, що є вибіркоvim стимулятором відповіді TH1 клітин, і де принаймні два малярійних антигени вибрані з групи, яка включає:
  - а) гібридний протеїн, що включає всю С-термінальну ділянку циркумспороzoїтного (CS) протеїну, чотири або більше подвійних повторів імунодомінантної ділянки та поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg);
  - б) TRAP клонованого ізоляту *P. falciparum* з Таїланду, відомого як T/9/96, та протеїни, що мають з ним принаймні 80 % гомології, та їх імуногенні похідні, включаючи їх фрагменти;
  - в) MSP-1 *P. falciparum* або *P. vivax*, та протеїни, що мають з ним принаймні 80 % гомології, та їх імуногенні похідні, включаючи їх фрагменти.
2. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що ад'ювант містить MPL.
3. Композиція за пп. 1 або 2, яка **відрізняється** тим, що ад'ювант містить в собі QS21.
4. Композиція за будь-яким з попереднім пунктів, яка **відрізняється** тим, що ад'ювант містить в собі водно-олійну емульсію.
5. Композиція за будь-яким з попереднім пунктів для використання в терапії.
6. Композиція за будь-яким з пп. 1-5 для використання у виробництві ліків, призначених для профілактики або лікування малярії.
7. Спосіб лікування або попередження захворювання малярією, що включає введення пацієнту ефективної кількості композиції протималярійної вакцини за будь-яким пунктом з 1 - 6.