

VACUNA COVID-19 ASTRAZENECA: LA VISTA PRELIMINAR DEL PRAC SUGIERE QUE NO HAY NINGÚN PROBLEMA ESPECÍFICO CON EL LOTE UTILIZADO EN AUSTRIA

Fuente: Europa Medicines Agency (10/03/2021)

DE MOMENTO, TRANQUILIDAD

La Agencia Europea del Medicamento ha abierto una investigación.

Uno de los casos fue mortal, aunque aún no se ha establecido una relación de causa efecto.

LA SUSPENSIÓN ES CAUTELAR

La agencia europea del medicamento ha iniciado una investigación.

Uno de los casos fue mortal, aunque aún no se ha establecido una relación de causa y efecto con la vacuna

La autoridad nacional competente austriaca ha suspendido un lote (número de lote **ABV5300**), ya que una persona fue diagnosticada de trombosis múltiple y murió a los 10 días. Otra persona tras la administración de dicho lote, fue hospitalizada por una embolia pulmonar, este último, se esta está recuperando.

Actualmente las afecciones anteriores no figuran como efectos secundarios de esta vacuna

El lote nombrado anteriormente ha sido distribuido a 17 países de la UE. Algunos de estos países también han suspendido este lote como medida de precaución hasta que la investigación este completa.

El número de eventos tromboembólicos en personas vacunadas no es mayor que el observado en la población general

El comité de seguridad del prac de la EMA esta revisando esta cuestión, más concretamente, esta investigando los casos notificados en relación al lote administrado, así como los casos de eventos tromboembólicos y otras afecciones relacionadas con la coagulación.

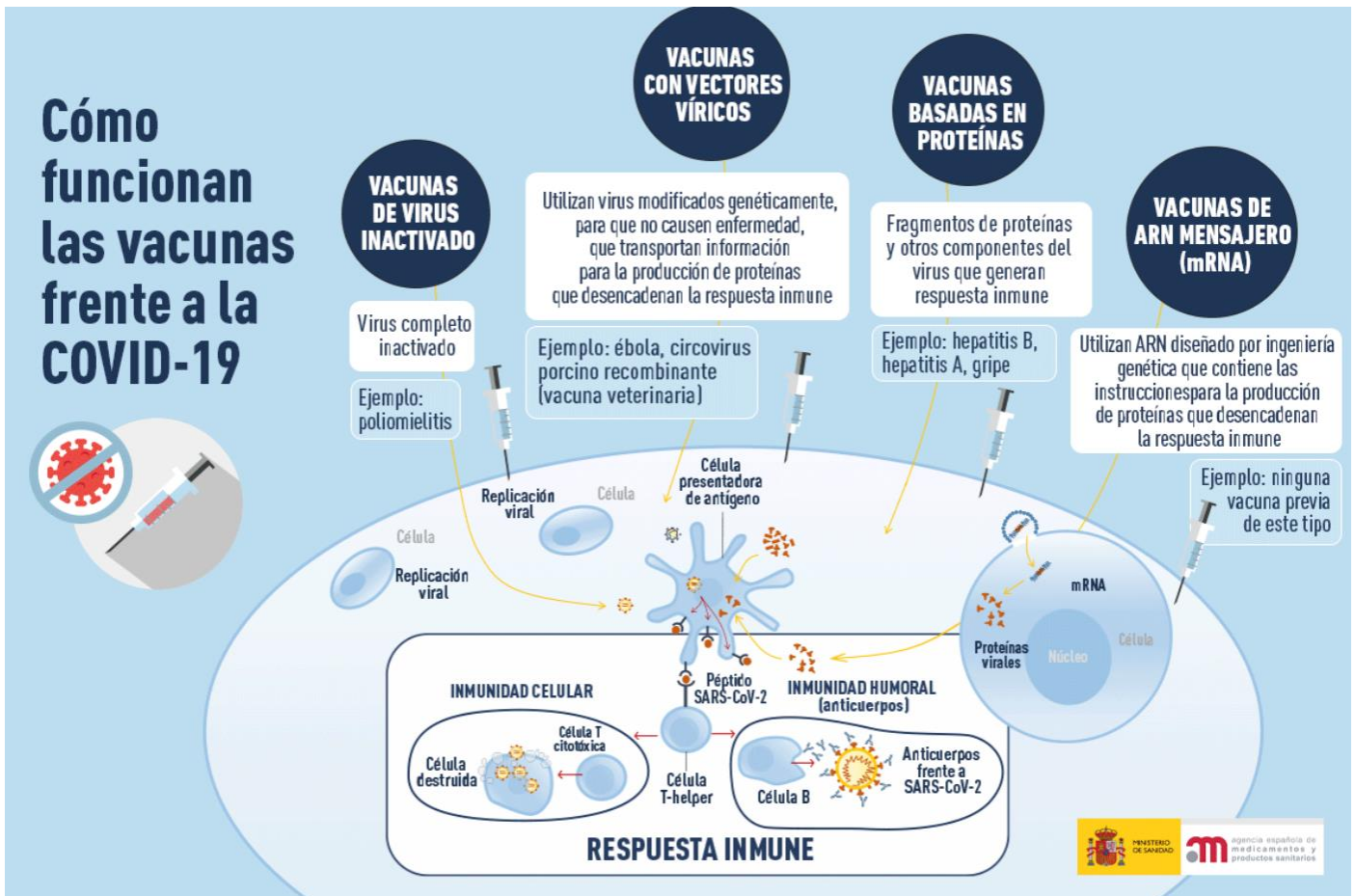
“Hasta el 9 de marzo de 2021 se habían notificado 22 casos tromboembólicos entre los 3 millos de personas”

NOTIFICACIÓN DE CASOS TROMBOEMBÓLICOS

En el espacio Economico Europeo se han notificado 22 casos entre los 3 millones de personas vacunadas por dicho lote.



APROVECHO LA OCASIÓN PARA HACEROS UN BREVE RECORDATORIO



Fuente: Ministerio de Sanidad. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

VACUNAS AUTORIZADAS Y PENDIENTES DE AUTORIZACIÓN EN LA UNIÓN EUROPEA

FARMACÉUTICA	PLATAFORMA	ESQUEMA VACUNAL	DOSIS ELEGIDA	DESARROLLO CLÍNICO
BioNTech/ Pfizer	ARNm que codifica la proteína S encapsulada en nanopartículas lipídicas.	2 dosis: 0-3 semanas	1 dosis de 0,3 ml IM	AUTORIZADA (21/12/2020)
Moderna	ARNm que codifica la proteína S encapsulada en partículas lipídicas.	2 dosis: 0-28 días	1 dosis de 0,5 ml IM	AUTORIZADA (6/01/2021)
Oxford/ Astra-Zeneca	Adenovirus de chimpancé no replicativo que vehiculiza la proteína S.	2 dosis 0-28-84 días	1 dosis de 0,5 ml IM	AUTORIZADA (29/01/2021)
J&J/ Janssen	Adenovirus humano 26 no replicativo que vehiculiza la proteína S.	1 ó 2 dosis	1 dosis de 0,5 ml IM	En Fase de desarrollo clínico
Sanofi/ GSK	Proteína S purificada con el adyuvante ASO3.	2 dosis: 0-28 días	1 dosis de 0,5 ml IM	En Fase de desarrollo clínico
Novavax	Nanopartícula de proteína S con saponina Matrix-M1 como adyuvante.	2 dosis: 0-21 días	1 dosis de 0,5 ml IM	En Fase de desarrollo clínico
Curevac	ARNm que codifica una forma estabilizada de proteína S encapsulada en nanopartículas lipídicas.	2 dosis: 0-28 días	1 dosis de 0,6 ml IM	En Fase de desarrollo clínico

Fuente: Ministerio de Sanidad. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

