Rusia solicita a la OMS el registro acelerado y la precalificación de su vacuna Sputnik V

El Ciudadano · 27 de octubre de 2020

De aprobarse la precalificación, la vacuna podrá ser incluida en la lista de medicamentos utilizada por organizaciones y países a la hora de gestionar la adquisición de fármacos a gran escala



El Fondo de Inversión Directa de Rusia (RDIF) presentó ante la Organización Mundial de la Salud (OMS) las **solicitudes para el registro acelerado y la** precalificación de la vacuna Sputnik V contra el COVID-19, creada por los

científicos del Centro Nacional de Investigación de Epidemiología y Microbiología

Gamaleya de Moscú con base en la anteriormente estudiada plataforma de

vectores adenovirales humanos.

De esta manera, Rusia se convierte en **uno de los primeros países del mundo**

en solicitar a la OMS la precalificación de una vacuna contra el nuevo

coronavirus para que el organismo internacional evalúe su eficacia, seguridad y

calidad.

El registro acelerado de la vacuna bajo el procedimiento especial que puede

autorizar su uso en situaciones de emergencia, como es la actual pandemia,

permitiría utilizar la vacuna rusa en todo el mundo en un plazo más

corto que en el caso de que tuviera que pasar por los procedimientos de registro

convencionales.

Foto: Sputnik News.

Si la OMS aprueba la precalificación de Sputnik V, la vacuna **podrá ser incluida**

en la lista de medicamentos utilizada por organizaciones y países a la

hora de gestionar la adquisición de fármacos a gran escala.

«Expresamos nuestro agradecimiento a la OMS por su cooperación activa y

esperamos que se complete con éxito el proceso de precalificación en

todas sus etapas principales», indicó el director general del fondo, Kiril Dmítriev.

Sputnik V

La vacuna Sputnik V utiliza la tecnología de adenovirus humano de dos vectores.

Pasó los ensayos clínicos entre los meses de junio y julio, y fue

registrada en Rusia el 11 de agosto. El registro temprano permitió

suministrarla a personas de los grupos de alto riesgo en medio de la pandemia, y

el 25 de agosto se supo que las autoridades sanitarias dieron luz verde para

realizar las pruebas posteriores al registro de Sputnik V y pasar a la fase 3 de los

ensayos, con 40.000 participantes.

Los resultados de la investigación de la vacuna fueron publicados en la revista *The*

Lancet a principios de septiembre. En la publicación se afirma que el 100 % de

los participantes desarrolló una respuesta inmunitaria humoral y

celular estable durante las dos fases de los ensayos y que el nivel de anticuerpos

contra el SARS-CoV-2 en voluntarios vacunados fue de 1,4 a 1,5 veces más alto que

el nivel de anticuerpos en los pacientes que se habían recuperado de COVID-19.

Fuente: RT.

«Gancho de agarre»: el truco del COVID-19 que lo hace tan infeccioso

Fuente: El Ciudadano