

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