

IPS recomienda administrar vacuna de AstraZeneca en mujeres mayores de 55 años y hombres desde los 18

El Ciudadano · 19 de abril de 2021

Desde el ISP aseguraron que seguirán analizando las investigaciones que se están realizando en todo el mundo “para esclarecer si existen antecedentes que vinculen a la vacuna de AstraZeneca con trombosis asociada a trombocitopenia.



El Instituto de Salud Pública (ISP) recomendó la vacuna AstraZeneca para que sea administrada en mujeres mayores de 55 años y en hombres a partir de los 18 años.

A través de una publicación en su sitio web, el IPS indicó que “la tasa de notificación de eventos vinculados a trombosis, temporal a la administración de la vacuna, es muy baja (86 casos en 25 millones de vacunados al 22 de marzo)” y que “la recomendación es acorde a las conclusiones del Comité de Evaluación de Riesgos de Farmacovigilancia de la Agencia Europea de Medicamentos, entidad que revisó los datos de todos los casos disponibles de acontecimientos ocurridos en relación temporal con la administración de la vacuna. La mayoría de estos reportes se presentaron en mujeres menores de 55 años”.

Desde el ISP aseguraron que seguirán analizando las investigaciones que se están realizando en todo el mundo “para esclarecer si existen antecedentes que vinculen a la vacuna de AstraZeneca con trombosis asociada a trombocitopenia (disminución del recuento de plaquetas en sangre)”, reforzando que la reacción “se ha visto, en muy baja frecuencia, menos del 1%, en pacientes tratados con heparina”.

«Existe un mayor beneficio de la vacuna en prevenir la transmisión y en reducir el riesgo de hospitalización y muerte debida a la enfermedad por coronavirus, que de sufrir una trombosis asociada a trombocitopenia», aseveró la institución.

Heriberto García, director (s) del Instituto de Salud Pública recalcó que «no se debe olvidar que a medida que la cobertura de vacunación aumenta, se hace complejo diferenciar cuales efectos adversos son atribuibles a las vacunas o corresponden a la prevalencia natural de las enfermedades».

“Los estudios realizados hasta ahora en Europa demuestran que el número de casos de trombosis que se han notificado tras la vacunación, en relación a las personas vacunadas, es menor que el número de estos acontecimientos que se

presentan en la población general, por lo que no se considera que la administración de esta vacuna esté asociada con un aumento del riesgo de acontecimientos trombóticos”, acotó.

De la misma forma, puntualizó que en Chile “no hay reportes a la fecha de estos eventos en los Estudios Clínicos Fase 3 de esta vacuna”.

Fuente: [El Ciudadano](#)