

Hoy partió el proceso de importación de la vacuna para ser aplicada en 3 mil chilenos que serán cubiertos por un seguro médico.

Por **Jéssica Henríquez D.**

“Hoy se inicia la importación de la vacuna y placebos, que debieran llegar en los próximos 4 o 5 días a Chile. Esperamos el 10 de octubre tener todo listo para comenzar a reclutar pacientes”, detalló esta mañana el rector de la Universidad Católica Ignacio Sánchez.

Ayer ese plantel –así como la U. de Chile– fue autorizado por el Instituto de Salud Pública (ISP) para comenzar los ensayos clínicos de dos posibles vacunas que se probarán en nuestro país: la U. de Chile en alianza con la farmacéutica belga Janssen (de la compañía estadounidense Johnson y Johnson), y la UC con el laboratorio chino Sinovac Biotech.

La vacuna por la que está apostando la UC (institución que lidera un consorcio universitario en esta materia del que forman parte también otras siete universidades nacionales) iniciará ahora la fase 3 del ensayo clínico, es decir, probar la efectividad de la vacuna en humanos. Y para ello será aplicada a 3 mil chilenos, quienes de manera voluntaria quieran acceder al ensayo clínico.

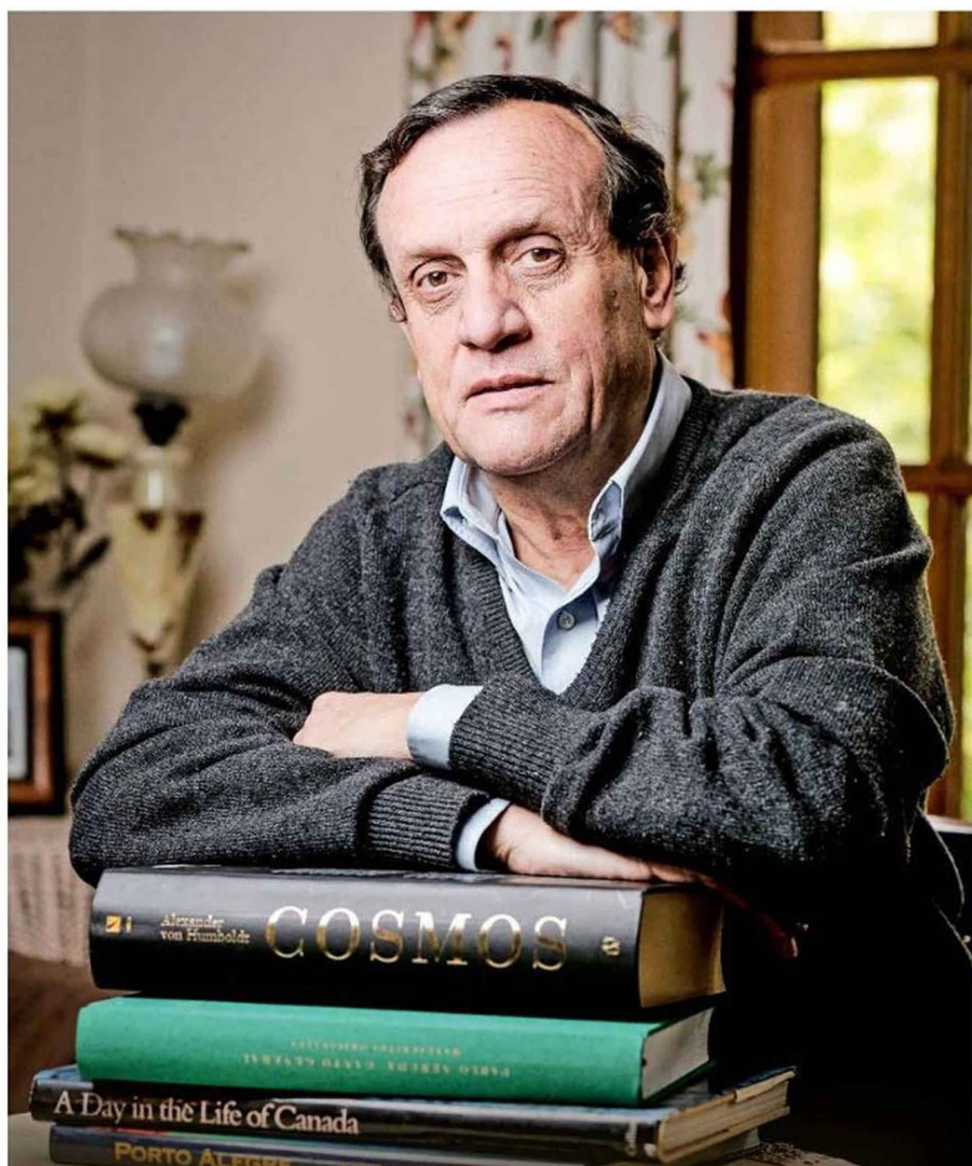
“Trabajaremos en ocho centros a lo largo de todo el país, desde la Universidad de Antofagasta hasta la Universidad Austral, reclutando a los voluntarios de entre 18 y 60 años que no tengan enfermedades crónicas y representen a las distintas zonas del país”, dijo.

Se va a priorizar –pero no será exclusivo– “a personal del área de la Salud, porque están más expuestos y podemos ver un efecto más potente. ¿Por qué se pone como restricción el tener enfermedades crónicas? Es porque queremos hacer el estudio en población sana. Una vez que estos estudios estén listos y parta la vacunación para todos, se priorizará a la población con mayores factores de riesgo”.

Vacuna a precio reducido

Seis millones de dólares cuesta realizar la fase clínica en el país (debe ser financiado desde Chile), lo que luego es descontado en una futura compra de vacunas si ésta resulta exitosa. El compromiso con el laboratorio es que en una futura compra se haga efectiva una reducción de un 25% del valor de cada vacuna, asegurando la disponibilidad de 60 millones de dosis en tres años (20 millones de dosis por año para 10 millones de personas).

El proceso de aplicación de esta fase –a la mitad de los voluntarios se les administra la vacuna y a la otra mitad placebo– debería durar cerca de tres meses. “Si par-



Ignacio Sánchez, rector UC

Vacuna contra el covid-19: “El 10 de octubre debiéramos comenzar a reclutar pacientes”

timos el 10 de octubre, a fin de año debiéramos estar terminando el protocolo mismo”, señala Sánchez.

–Desde ahí ¿cuánto hay que esperar para saber la efectividad del ensayo?

–El seguimiento clínico a los voluntarios se hace por más de un año para ver efectos adversos, y se les hará un seguimiento clínico bien estricto que está establecido en los protocolos. Y la efectividad de la vacuna, uno la puede tener a los tres meses luego de haber terminado el protocolo.

Por ello, sostiene, los datos de este ensayo debieran ser entregados entre diciembre y marzo al laboratorio “y espera-

mos que la vacunación efectiva pueda estar disponible entre marzo y junio del próximo año”.

Sánchez detalló que para todos los voluntarios que participen en el ensayo clínico se dispondrá un seguro de salud, pero que no habrá pago por participar en el ensayo. “También se considera el pago de transporte y alimentación para efectos de la vacuna. Los seguros cubren un tiempo considerable posterior al desarrollo del protocolo. La idea es hacer un llamado público voluntario, en la web, redes sociales, avisos en medios de comunicación donde se pidan voluntarios. Las personas postulan y se reclutará a 3 mil personas”.