

● **Experta de la Universidad Católica explica cuáles son los requisitos para ser parte de los 3 mil voluntarios que probarán la vacuna china Sinovac.**

# Funcionarios de la Salud son prioridad para tantear vacuna



“Se hará un seguimiento a los voluntarios durante 12 meses. Es un proceso riguroso de evaluación. Se hace seguimiento de efectos adversos, de la respuesta inmune y protección frente a la enfermedad”.

**Andrés Couve**  
Ministro de Ciencia y Tecnología.



← Ricardo Manzur

@lacuarta\_mazur

Uno de los avances más significativos en el combate contra el bicharraco es una alianza de colaboración entre la Pontificia Universidad Católica (PUC), a través del Instituto Milenio de Inmunología e Inmunoterapia (IMI), con la empresa biofarmacéutica china Sinovac Biotech, que permite a Chile participar en los análisis de efectividad de la vacuna contra el Covid.

Katia Abarca, infectóloga de la Red Salud UC CHRISTUS y miembro del Instituto Milenio, explicó que serán los Comités de Ética y el Instituto de Salud Pública (ISP) los que velarán por la seguridad de los voluntarios y el cumplimiento de los protocolos de investigaciones que se realicen.

“Esto ya está bastante avanzado y falta la aprobación del ISP. En China, esta vacuna tuvo buenos resultados”, aseguró.

Y en este proceso hay un etapa fundamental: se requieren 3 mil voluntarios dispuestos a poner el brazo para recibir el pinchazo. “Se buscarán a personas de entre 18 y 59

Los funcionarios de la Salud son prioridad porque están más expuestos al bicharraco.



años, que sean trabajadores de la Salud y que trabajen con pacientes con Covid. Ellos tendrán la prioridad porque están más expuestos”, precisó.

Explica que para la evaluación de eficacia es necesario que se incluya un gran número de personas para poder generar datos estadísticamente robustos.

“Es necesario que se incluyan varios centros de estudios clínicos que puedan reclutar y realizar el seguimiento de los voluntarios que participa-

rán en el estudio. Se hará un seguimiento de 12 meses a los voluntarios, con, por ejemplo, muestras de sangre”, añadió.

—**¿Esto significa que no tendremos una vacuna antes de un año?** No. En el transcurso del seguimiento, a los 4 o 6 meses, se van haciendo análisis internos, en los que, si en algún momento se demuestra que la vacuna es eficaz, se puede liberar esa información, enviarla a las autoridades reguladoras y, eventualmente, licenciar la vacuna.

Pero de todas maneras, los voluntarios completan su seguimiento de 12 meses.

—**Ustedes optaron por la vacuna China. ¿Esto no descarta que puedan existir dos o tres vacunas más en Chile?** Ya hay contactos y posibilidades de que se hagan otros estudios de Fase 3 en otros centros chilenos con otras vacunas. Se están analizando, por ejemplo, las vacunas de Oxford y la de CanSino. Es posible que existan más vacunas en Chile.

## Ministro Couve explica qué tanto nos bajará el precio de la vacuna

●●● “Normalmente una vacuna toma 6 años, la vacuna más rápida de la historia ha tomado 4. Lo que estamos haciendo aquí es un proceso acelerado para tener la vacuna entre 12 y 18 meses, porque tenemos que trabajar rápido, pero estar seguros de pasar por todas las etapas que garanticen que esta vacuna va a ser efectiva y segura”, explicó el ministro de Ciencia y Tecnología, Andrés Couve.

El secretario de Estado afirmó que para acelerar el proceso los desarrolladores de vacunas ya comenzaron con el proceso de manufactura, aún cuando no está terminada. “Se están preparando para la fabricación, cuando, en tiempos normales, se esperaría que estuviera completamente aprobada para su producción. Se está avanzando en paralelo para acelerar el proceso. Es un esfuerzo inédito a nivel internacional”, precisó.

En cuanto al suministro de la vacuna, cuando esta ya esté aprobada, dijo que “tenemos asegurados 20 millones de dosis para el primer año, 60 millones de dosis al cabo de tres años y, además, un 25 por ciento de rebaja del precio del menor precio al que se venda globalmente”.

### 1 EFECTOS ADVERSOS

Debido a que el testeo se hará en Fase 3, los riesgos son bajos: “Están relacionados con dolor por la inyección y quizás fiebre”, explica la infectóloga Katia Abarca.

### 2 ¿QUEDARÁN INMUNES?

La doctora Abarca explica que “eso lo responderá el estudio. El primer objetivo es responder si protege contra la enfermedad y, segundo, su inmunidad. Se seguirán durante un año a algunos participantes”.

### 3 ¿QUIÉNES NO PUEDEN SER VOLUNTARIOS?

No pueden someterse a la prueba las personas que tengan enfermedades que producen inmunodepresión ni tampoco las embarazadas.

### 4 ¿RECIBIRÁN ALGÚN PAGO?

No, cero. Pero probablemente se reembolsarán los gastos en transporte, estacionamiento y movilización.