

DAN VISTO BUENO A PFIZER

La vacuna Comirnaty contra covid-19 obtuvo opinión favorable para su venta en México, mientras que la producida por AstraZeneca fue rechazada. **Primera / 12**

COMERCIALIZACIÓN DE VACUNAS

Pfizer continúa proceso, pero AstraZeneca, no

LA COFREPRIS INFORMÓ que la farmacéutica inglesa no presentó evidencia contra las nuevas variantes del coronavirus

POR PATRICIA RODRÍGUEZ CALVA

prc@gimm.com.mx

En una primera fase, la vacuna Comirnaty contra covid-19 de Pfizer, obtuvo una opinión favorable para su comercialización en México, por parte del Comité de Moléculas Nuevas de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris).

Es importante señalar que esta resolución significa un avance hacia su completa autorización, la cual, todavía no se define porque el proceso de análisis continúa.

“La opinión favorable a la vacuna Comirnaty, ARNm monovalente con la actualización de la variante estacional ómicron XBB.1.5 del virus SARS-CoV-2 con base en la recomendación de la OMS, elaborada por Pfizer, es el primer paso en el proceso de transición del uso de emergencia al registro sanitario, lo cual permitirá, en caso de completar exitosamente todas las etapas, su comercialización en el mercado na-

cional”, informó la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios.

En una sesión pública, luego de escuchar los argumentos expuestos por los especialistas de Pfizer que expusieron sus riesgos y beneficios, los integrantes del Comité de Moléculas votaron y emitieron de manera unánime esta opinión favorable sobre el biológico que ya es utilizado en otras partes del mundo para inmunizar a todas las personas a partir de los seis meses de edad.

ASTRAZENECA REPRUEBA

La vacuna contra covid-19 producida por AstraZeneca no obtuvo una opinión favorable del Comité de Moléculas Nuevas de la Cofepris para lograr su registro sanitario y su eventual venta en México.

Los especialistas del Comité señalaron que, aunque la vacuna es segura, los estudios que se presentaron no están actualizados, porque

no hay una franca evidencia sobre su inmunogenicidad contra las nuevas variantes del coronavirus.

Tampoco se informó sobre los eventos adversos registrados en nuestro país, ni datos de su impacto, si la vacuna se aplica a personas con el sistema inmunocomprometido, como por ejemplo, los pacientes con cáncer o con el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH). Por lo anterior, se solicitó a AstraZeneca que presente los datos de la información faltante.



Es una opinión favorable para la solicitud de Pfizer indicada para la inmunización activa para prevenir la enfermedad por el coronavirus 2019.”

CARLOS JERJES SÁNCHEZ
COORDINADOR DEL COMITÉ DE MOLÉCULAS NUEVAS





Foto: Cuartoscuro

La vacuna de la empresa estadounidense sigue en el análisis para su comercialización.

