



ACTA

En Montevideo, el 15 de diciembre de 2020, siendo la hora 9 se da comienzo a la reunión de la Comisión Nacional Asesora de Vacunación (CNAV), en la sala de sesiones del MSP y a través de una reunión virtual. Se reúnen representantes de la Unidad de Inmunizaciones del MSP, del Laboratorio Calmette, del Depto. de Desarrollo Biotecnológico, Facultad de Medicina, UDELAR, del Programa de la Niñez del MSP, de la Sociedad Uruguaya de Pediatría; de la Cátedra de Enfermedades Infecciosas, Facultad de Medicina, Udelar; de la División de Evaluación y Monitoreo del personal de salud, MSP; del Depto de Medicina Familiar y Comunitaria, Facultad de Medicina, Udelar; de la CHLA-EP, de la Médica "A" del Hospital de Clínicas; de DEVISA, MSP; de la División Economía de la Salud, MSP; de la DIGESA, MSP y del Instituto de Pediatría.

Orden del día:

1. **Vacunación contra SARS CoV-2**

Se destaca los avances de los últimos años como un aspecto a destacar para el logro de contar con vacunas contra la COVID -19 a pocos meses del inicio de la pandemia.

Se presenta la planificación de la campaña de vacunación contra SAR CoV-2. Profundizando específicamente en los grupos objetivos para la vacunación. Se destaca el dinamismo del documento.

Se resalta la peculiaridad de la aprobación de las vacunas por las agencias reguladoras mediante mecanismo de emergencia, con aprobaciones aceleradas. Para el acceso en Uruguay será necesaria la autorización de agencias reguladoras. Se acuerda que la vacunación sea voluntaria y no obligatoria. No se entiende necesaria la realización de un consentimiento informado.

Respecto a las poblaciones objetivo, se informa que la vacunación será en forma escalonada, a medida que se accede a las vacunas. Se plantean los diferentes escenarios, sus respectivas fases, la cantidad de población y de dosis a administrar. Se acuerda ajustar la población en sintonía con la situación epidemiológica.

Sobre los ELEPEM se plantea la planificación por parte de la CHLA, se destaca la importancia de contar con el aval de los usuarios de recibir la vacuna.



Así mismo es necesario contar con una buena campaña de comunicación, así como con una línea de consulta por posibles efectos adversos/ preguntas frecuentes referidas a la vacunación.

Se conformará un grupo de seguimiento serológico de pacientes vacunados, para ello se realizará un protocolo al respecto.

Deberá discutirse con mayor evidencia la necesidad o no de vacunación en pacientes que tuvieron COVID 19 y cuánto tiempo después podría administrarse la vacuna de ser necesario hacerlo.

Se destaca el desafío de mantener la vacunación del esquema regular durante la fase de la campaña.

Siendo las 11 horas se da por finalizada la reunión.