



ACTA DE REUNIÓN Grupo *ad hoc* CNAV

En Montevideo, el 14 de diciembre de 2020, siendo la hora 10 se da comienzo a la reunión del Grupo *ad hoc* a la Comisión Nacional Asesora de Vacunaciones (CNAV) que tiene como objetivo analizar las vacunas contra SARS CoV-2, desde la sala de la oficina 403 y a través de una reunión virtual. Participan representantes de la Unidad de Inmunizaciones, de la Div. Epidemiología, del Depto. Desarrollo Biotecnológico, FM, UdelaR, de la Sección Virología. FCien, UdelaR, de la Cátedra de Inmunología; Depto. Biociencias, FQ, UdelaR y del área Evaluación, Depto. Medicamentos, División Evaluación Sanitar e integrantes del Grupo Asesor Científico Honorario.

Orden del día:

1. Asesoramiento y análisis de mecanismo de acceso de las vacunas contra la COVID-19, ventajas y desventajas.

Se informa sobre reuniones bilaterales mantenidas con diferentes Laboratorios en vistas a realizar una compra directa. COVAX informa escasa disponibilidad en primer semestre y que la disponibilidad aumentaría para el segundo semestre del 2021. En esta ocasión se dispone abordar el punto principal, el cual busca analizar ventajas y desventajas de las vacunas disponibles, con el objetivo de asesorar a las autoridades al momento del acceso.

Se propone el realizar un resumen ejecutivo global sobre las plataformas y vacunas disponibles, profundizando en cada una de las vacunas, con una síntesis de la información disponible a la fecha, principalmente de las que están en carrera o con ensayos clínicos avanzados.



En cuanto a las dudas sobre enfrentar la vacilación frente a la vacunación por el desarrollo acelerado, se plantea incorporar el concepto que se da a los avances de la vacunología: se ha podido avanzar dado que el desarrollo no ha sido desde cero, permitiendo el rápido progreso de las fases en base a las experiencias previas e investigaciones recientes en el ámbito de la biotecnología.

Se propone avanzar sobre el documento de trabajo compartido, en el cual se sumará la evidencia disponible conforme esta sea publicada.

Se analizan perfiles de seguridad y eficacia de las distintas vacunas, así como los requerimientos para su implementación y logística en caso de acceder a las mismas.

Siendo las 14:00 horas se finaliza la reunión.