



MINUTA DE REUNIÓN CNAV y grupo *ad hoc* CNAV

En Montevideo, el 29 de marzo de 2021, siendo la hora 10: 30 se da comienzo a la reunión de la Comisión Nacional Asesora de Vacunaciones (CNAV) y a su Grupo ad hoc, desde la sala de la oficina 403 y a través de una reunión virtual.

Se reúnen representantes de la Dirección General de la Salud (DIGESA), de la División Epidemiología, de la Unidad de Inmunizaciones del MSP, de DEVISA, del grupo ad hoc, del Depto. de Desarrollo Biotecnológico, Facultad de Medicina, UDELAR, del Programa de la Niñez del MSP, del Área Economía de la Salud, MSP; de la Sociedad Uruguaya de Pediatría; Depto. Clínico de Medicina, de la Cátedra de Enfermedades Infecciosas, Facultad de Medicina, UdelaR; del Depto. de Medicina Familiar y Comunitaria, Facultad de Medicina, UdelaR; de la CHLA-EP; MSP; Medicina Preventiva y Social, del Instituto de Pediatría, División Evaluación Sanitaria, del área Evaluación, Depto. Medicamentos de la Unidad Farmacovigilancia, del Depto. Comunicaciones.

Participan de la coordinación Campaña Vacunación anti COVID 19.

Orden del día:

1. Tiempo de observación tras vacunación con CoronaVac

A la fecha existe recomendación formal y vigente de la Comisión Nacional Asesora de Farmacovigilancia, en conjunto con la participación de integrantes de la Comisión Nacional Asesora de Vacunaciones, que respalda la medida de mantener la observación tras la vacunación con CoronaVac, basada en lo establecido en los prospectos del producto que se utilizan en Chile, Brasil, Argentina y Uruguay. No obstante, ambas Comisiones reconocen que existen elementos y evidencia que podrían permitir revisar



esta recomendación en el actual contexto epidemiológico y necesidad de aceleración de la campaña de vacunación.

La eventual eliminación de la mencionada recomendación (solamente en personas que no presentan antecedentes de alergia severa) puede sustentarse técnicamente en los siguientes elementos técnicos y logísticos:

- no se han registrado, con la información que tiene la Comisión a la fecha, reacciones anafilácticas luego de administradas más de 400.000 dosis de CoronaVac en Uruguay,
- existen reportes del nivel operativo que evidencian que la espera de 15 minutos puede generar disfunción en los vacunatorios y riesgo de aglomeraciones con eventual probabilidad de transmisión en contexto de alta circulación viral comunitaria.

La eliminación del tiempo de espera de 15 minutos post-administración de CoronaVac en individuos sin antecedentes de alergia severa, podría contribuir a la aceleración del ritmo de vacunación con menor stress sobre los vacunatorios y reducción del riesgo de transmisión. La ausencia de reportes de anafilaxia provee un elemento positivo para considerar en la toma de decisión, basada en una adecuada relación riesgo-beneficio. Ambas Comisiones sugieren enfáticamente no realizar modificaciones al tiempo de espera recomendado de 30 minutos en individuos con antecedentes de alergia severa.

2. Modificación de la pauta de vacunación con vacuna de Pfizer BioNtech (espaciar intervalo o considerar una dosis en infectados)