



MINUTA DE REUNIÓN Grupo *ad hoc* CNAV

En Montevideo, el 9 de febrero de 2021, 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.

Se reúnen representantes de la Div. Epidemiología, de la Unidad de Inmunizaciones del MSP, del grupo *ad hoc*, del Depto. de Desarrollo Biotecnológico, Facultad de Medicina, UDELAR, de la Sociedad Uruguaya de Pediatría; Medicina Preventiva y Social, del Instituto de Pediatría, Depto. Medicamentos, División Evaluación Sanitaria.

Orden del día:

-Análisis de la vacuna de *AstraZeneca* ya que será la vacuna que próximamente se reciba por mecanismo COVAX.

Se presentan datos sobre el análisis del impacto de la vacunación en Uruguay según datos de eficacia y seguridad, calculando RR, RAR, NNT (número necesario a tratar o vacunar) y NND (número necesario a dañar)

NNT Numero necesario a tratar es la cantidad de personas a vacunar para disminuir los casos. NNH número necesario a dañar (número necesario a vacunar para generar un efecto adverso).

Los datos para las 5 candidatas en Fase 3, evaluando dichos datos de eficacia podemos decir que por cada 1000 vacunados se evitan x casos de enfermedad:



Se presenta el análisis de *AstraZeneca*, en base a documento Fase 3 y del SAGE del día de ayer, la aprobación es con la administración de dos dosis estándar, los datos de EMA y el trabajo en preprint.

El grupo considera que se debe utilizar la pauta de dosis estándar y el intervalo interdosis de 12 semanas. Con los datos de inmunogenicidad y seguridad actuales, las recomendaciones internacionales y el contexto de disponibilidad actual de vacunas, el grupo apoya el uso en mayores de 18 años sin límite superior de edad.

Se informa que existe un proyecto montado de vigilancia de variantes complementarias al resto de los estudios que se realizarán.

Janssen y *Novavax* son COVAX y *Janssen* tiene mayor posibilidad de ser la próxima que se reciba por este mecanismo luego de *AstraZeneca*.

Janssen se analizan los datos que se tienen del informe de prensa. Con poca calidad y cantidad de datos por ahora.

Los datos de *Novavax* son también por datos de prensa. Se destaca como los resultados con la proteína "spike" original fueron mejores en RU que los resultados que se están encontrando de África que desciende a 60%.

Se informa a la consulta sobre la aprobación de *Sputnik* y la misma no presentó datos de calidad por eso aún está pendiente. *AstraZeneca* está esperando nuestra definición para la aprobación. Después de esta reunión se envía informe de asesoría al Departamento de Medicamentos. *Sinovac* está en evaluación de calidad. Se solicitan los datos de eficacia para poder analizar, seguramente se analice en profundidad la próxima reunión.