

Emergència sanitària

L'EMA avalua la vacuna russa tot i que Europa no n'ha negociat la compra

Itàlia estrena el veto de la UE i bloqueja 250.000 dosis destinades a Austràlia

JAUME MASDEU
Brussel·les. Corresponsal

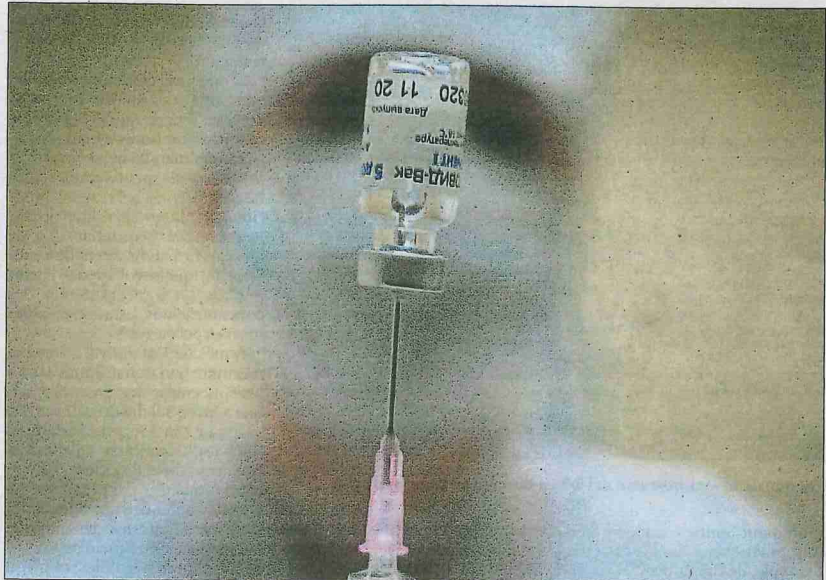
L'Agència Europea del Medicament (EMA) ha començat a analitzar la vacuna russa, malgrat que la Unió Europea no té cap contracte firmat amb la farmacèutica que la produeix, ni tan sols converses iniciades. Encara més, de moment Brussel·les es reafirma que no té plans d'incloure la Sputnik V a l'estratègia de vacunació.

L'anunci el va fer ahir l'EMA quan va afirmar que havia posat en marxa el procés de revisió d'aquesta vacuna desenvolupada pel Centre Nacional Gamaleya d'Epidemiologia i Microbiologia de Rússia, cosa que suposa una mostra clara de confiança que la Sputnik pot rebre l'autorització. Aquesta vacuna, que els europeus van mirar amb desconfiança des del principi, va fer un primer salt endavant en la seva credibilitat quan la revista mèdica *Lancet* va publicar un informe en què li atorgava un 92% d'eficàcia. Entrant al circuit de l'EMA fa un segon pas.

Tres països centreuropeus ja s'han mogut pel seu compte per adquirir-la i utilitzar-la. És el cas d'Hongria, el primer que hi ha donat autorització nacional; Eslovàquia, que n'ha comprat dosis, tot i que a costa d'una crisi de govern, i el primer ministre txec, Andrej Babis, també ha plantejat utilitzar-la.

Tot i això, la Comissió Europea manté que ells continuen amb la seva pròpia estratègia de vacunació, amb contractes firmats amb sis farmacèutiques que no inclouen la Sputnik. Ni hi ha contractes ni, de moment, intenció de negociar-ne. "Actualment no hi ha converses per integrar la vacuna Sputnik a la nostra cartera", va dir un portaveu de la Comissió Europea. "Només perquè una vacuna sigui aprovada en àmbit europeu, seguint una avaluació positiva de l'EMA, no significa que hi hagi una obligació de la Comissió d'incloure-la a la nostra cartera", va destacar un segon portaveu.

Brussel·les manté, doncs, les distàncies amb la vacuna russa. Les mateixes que va expressar el 17 de febrer la presidenta de la co-



NATALIA KOLESNIKOVA / AFP

Rússia assegura que pot subministrar 50 milions de dosis a la UE a partir del juny

missió. "Encara ens preguntem per què Rússia ofereix teòricament milions i milions de dosis mentre no progressa prou en la vacunació de la seva gent. És un tema que ha de ser respost", va dir Ursula von der Leyen. Potser té raó, però mentrestant, si l'EMA

L'inici del procés de revisió per part de l'EMA indica confiança en les possibilitats d'eficàcia de la Sputnik

d'aquí unes quantes setmanes acaba donant llum verda a la Sputnik, serà difícil entendre que Europa no busqui fer provisió també d'aquesta vacuna.

Per la seva part, Moscou ja està intentant treure partit del pas que ha fet l'EMA. Els responsables del fons que promou la Sputnik V en àmbit internacional van

afirmar que podrien subministrar 50 milions de dosis als europeus a partir del juny si la vacuna és aprovada. "La Sputnik V pot actuar com a pont entre Rússia i Europa", va dir el responsable d'aquest fons a Reuters.

De moment, l'agència europea té previst posicionar-se dijous sobre una nova vacuna, la de Janssen, un producte que té la particularitat de necessitar una sola dosi i no les dues habituals en les vacunes ja autoritzades, Pfizer, Moderna i AstraZeneca.

Alhora, a part de la Sputnik hi ha dues vacunes més, CureVac i Novavax, que també estan en el procés de revisió contínua de l'Agència Europea del Medicament.

D'altra banda, ahir es va activar per primera vegada el mecanisme de supervisió d'exportacions de vacunes que la UE va instaurar arran dels incompliments dels subministraments d'AstraZeneca i la por que traslladés vacunes produïdes a Europa a països tercers. Ho va fer Itàlia quan va bloquejar

una partida de 250.000 vacunes d'AstraZeneca amb destinació a Austràlia, segons indiquen fonts europees. Roma va informar de la seva decisió a finals de la passada setmana la comissió partint del nou règim de transparència, i Brussel·les hi va donar el vistiplau.

Brussel·les continua amb la seva estratègia de vacunació, que no inclou la compra de la vacuna russa

La iniciativa és susceptible d'inflamar tensions entre els països que depenen de les vacunes fabricades a la Unió Europea. La ja difícil relació entre Brussel·les i AstraZeneca, contaminada pels incompliments de la farmacèutica i les sospites que prioritzava el Regne Unit en detriment d'Europa, està en l'origen d'aquest control. ●

Alemanya i Suècia aproven ara l'AstraZeneca per a més grans de 65

MARÍA-PAZ LÓPEZ
Berlín. Corresponsal

Alemanya i Suècia, països que fa un mes van aconsellar delimitar l'ús de la vacuna d'AstraZeneca a només persones de menys de 65 anys, han decidit modificar aquest criteri i administrar-la també als que superin aquesta edat, ja que consideren que les últimes dades n'avalen l'eficàcia en grups d'edat més avançada.

A Alemanya, la Comissió Perma-

nent de Vacunació —coneguda com a Stiko— va confirmar ahir la recomanació de la vacuna de la farmacèutica anglesueca "per a totes les edats". A Suècia, l'Agència de Salut Pública (FOHM) va fer el seu anunci en els mateixos termes.

El ministre de Sanitat alemany, Jens Spahn, va dir que "és una bona notícia per a totes les persones grans del país que estan esperant una vacuna; significa que es podran vacunar abans". A Alemanya, un

cert recel d'alguns alemanys cap a la fórmula anglesueca, però sobretot el desajust organitzatiu de tot just donar cita per vacunar-se a persones de menys de 65 anys (és a dir, els receptors ideals de l'AstraZeneca segons el criteri anterior) va provocar que milers de vials d'aquesta vacuna s'acumulesin als magatzems frigorífics.

Segons dades d'ahir, a Alemanya, amb 83 milions d'habitants, han rebut la primera dosi de vacuna

6.813.173 persones, de les quals 2.271.784 també han rebut la segona. La gran majoria són de la fórmula BioNTech/Pfizer.

D'altra banda, ahir la Stiko també va recomanar un termini de 12 setmanes entre la primera i la segona dosi. El Regne Unit ja està aplicant un interval entre dosis superior a l'indicat pel fabricant.

El canvi de ruta a Alemanya i Suècia es deu a l'aparició d'un estudi preliminar relatiu a Escòcia que va mostrar que, al cap de quatre setmanes de la primera inoculació, tant la vacuna d'AstraZeneca com la germano-nord-americana BioNTech/Pfizer van reduir un 81% els ingressos en hospitals de persones més grans de 80 anys. ●