



FREDERIC J. BROWN / AFP

El posicionament de l'EMA deixa molt de marge d'interpretació i passa la decisió als països

## L'EMA avala la vacuna de Janssen malgrat els trombes

La farmacèutica reprèn l'enviament de dosis a Europa

**JAUME MASDEU**  
Brussel·les. Corresponsal

Si hi ha dues vacunes que s'assemblen són les de Janssen i AstraZeneca. Encara que una sigui monodosi i l'altra requereixi dues injeccions, el cas és que comparteixen tècnica, totes dues utilitzen un adenovirus desactivat i des d'ahir també comparteixen la recomanació de l'Agència Europea del Medicament (EMA). En els dos casos el regulador ha trobat un possible vincle entre l'administració d'aquestes vacunes amb casos molt rars de trombosi, però també conclou que els beneficis superen els potencials riscos, per la qual cosa recomana que s'administrin, encara que incloguin a la llista d'efectes secundaris la possibilitat de trombosi.

**Es van detectar vuit casos rars de trombes en set milions de vacunats amb Janssen als Estats Units**

El posicionament de l'EMA deixa molt de marge d'interpretació i passa la decisió als països. Va passar amb AstraZeneca, quan el visticplau de l'agència, sense restriccions, va comportar aplicacions diverses per part dels països. En el cas espanyol l'ús es va fixar a la franja de 60 a 69 anys. I ara podria tornar a passar, perquè el diagnòstic, vàlid per utilit-

zar-la, per bé que pot provocar alguns trombes, s'haurà d'interpretar a les capitals.

"He de tornar a subratllar que aquests casos són molt rars i que en la gran majoria de casos aquestes vacunes previndran la mort i l'hospitalització a causa de la covid", va dir la directora executiva de l'EMA, Emer Cooke. La recomanació és utilitzar-la, tot i que amb advertència incorpora-

### Dubtes d'un eurocomissari sobre la Spútnik

■ El comissari europeu per al Mercat Interior, Thierry Breton, dubta que, per al tancament del 2021, estigui disponible per a Europa el nombre necessari de dosis de la vacuna anticovid russa Spútnik V. "No crec que per al tancament del 2021 el volum requerit de dosis de Spútnik V estigui disponible a Europa", va dir Breton en una entrevista concedida al diari francès *Le Figaro* en l'edició de dilluns. L'expedient d'autorització d'aquesta vacuna, en qualsevol cas, continua pendent per part de l'EMA, tot i que ja s'ha aprovat en 60 països.

da. Per la seva banda, quan es va assabentar de la posició de l'Agència Europea del Medicament, la farmacèutica va anunciar que incorporà aquestes advertències i reprendrà els lliuraments a Europa.

Els casos identificats tenen lloc principalment als vasos sanguinis del cervell, tot i que també a l'abdomen i a les artèries, i coincideixen amb baixos nivells de plaquetes a la sang. L'agència ha analitzat els casos de vuit persones als Estats Units que, uns dies després de rebre aquesta vacuna, van patir la formació de coàguls de sang. Són vuit casos detectats entre els més de 7 milions de vacunats amb Janssen als Estats Units, cosa que va portar el regulador nord-americà a paralitzar-ne temporalment l'ús i la farmacèutica a interrompre el subministrament a Europa.

El que havia d'analitzar l'agència europea és si hi ha relació causal entre la vacuna i els trombes i si és necessari prendre cap limitació en l'ús, sigui en funció d'edat, gènere o historial clínic. La conclusió és que el vincle és possible però sense poder establir els factors de risc.

La vacuna de Janssen va ser autoritzada l'11 de març i era molt esperada perquè és la primera monodosi, amb la qual cosa pot accelerar el procés d'immunització. Europa té contractats 55 milions de dosis per a aquest segon trimestre, que han de tenir un paper important per aconseguir l'objectiu de vacunar un 70% dels adults al final de l'estiu. ●