

# L'expansió de la variant índia obliga a avançar la segona dosi d'AZ a la gent gran

Catalunya i Madrid comencen a vacunar els que compleixin 11 setmanes

CELESTE LÓPEZ/ANA MACPHERSON  
Madrid/Barcelona

Catalunya comença a mitjans de la setmana que ve a posar les segones dosis d'AstraZeneca als ciutadans de 60 a 69 anys que van rebre la primera fa més d'onze setmanes. Un 80% d'aquest grup té la primera dosi, però només un 10% la segona. Malgrat les dificultats per saber quan arriba aquesta vacuna i en quines quantitats, Salut assegura que en té prou per començar ja.

Cal afanyar-se i vacunar com més aviat millor, especialment en aquella franja d'edat on el risc d'emmalaltir greument si s'infecten és molt superior. En el conjunt d'Espanya hi ha 4,7 milions de persones per a les quals encara no s'ha complert el termini recomanat de les 12 setmanes. Es vol anar de pressa per l'expansió de la variant índia (també anomenada Delta), detectada en diverses comunitats i que, els segons responsables sanitaris, podria desplaçar en mes i mig o en dos mesos la variant britànica que actualment circula a Espanya i convertir-se en majoritària, com ha passat al Regne Unit.

Segons l'últim informe del Centre de Coordinació d'Alertes i Emergències Sanitàries, que dirigeix Fernando Simón, amb data 7 de juny s'han notificat "sis agrupacions de casos, cinc de les quals en una mateixa comunitat". Dues d'aquestes van aparèixer a partir de casos importats i una afecta, a més, una altra comunitat. "En aquests moments s'està investigant un altre brot amb casos en diverses comunitats autònomes", assenyalava l'informe, que recorda que, segons les últimes investigacions, aquesta variant és més transmissible, disminueix lleument l'efectivitat vacunal i sembla més "greu".

Davant d'aquest panorama, la Comunitat de Madrid ha decidit



VICTOR LERENA / EFE

La por de noves variants més transmissibles obliga a canviar els plans de vacunació

també impulsar la immunització completa de la franja de 60 a 69 anys i avançar així una setmana la segona dosi de la vacuna d'AstraZeneca que va rebre aquest grup.

El viceconseller de Salut Pública i Pla Covid-19, Antonio Zapatero, i la directora general de Salut Pública, Elena Andradas, van mostrar ahir la seva preocupació per la variant índia, i també per la

**Sanitat estudia diversos brots de la Delta, més transmissible i contra la qual la vacuna perd una mica d'eficàcia**

colombiana, detectada al gener, cosa que ha portat els responsables sanitaris a reorganitzar el seu calendari de vacunació.

En concret, després de detectar-se la "transmissió comunitària" de la variant índia amb la confirmació d'un total de 22 casos a la regió (4 la passada setmana i 18 aquesta), Zapatero va vaticinar que en unes quantes setmanes es convertirà en la variant predominant a Espanya, com ja ha passat al Regne Unit, on ha desplaçat la britànica.

Avançant-se al que pugui passar, Madrid ha decidit avançar una setmana, com ha fet Catalunya, la vacunació de la segona dosi d'AstraZeneca a la població d'entre 60 i 69 anys per garantir la seva

immunització, ja que els de més de 70 anys ja han completat les seves dues dosis en un percentatge molt alt (més d'un 92% fins als 79 anys i de manera completa als de més de 80).

A més, s'avançarà en la vacunació del tram entre 40-49, perquè els de 30 a 39 comencin a principis de juliol.

Zapatero ha insistit en l'entrada a Espanya de variants com l'índia o la detectada a Colòmbia al gener. En només dues setmanes s'han identificat 17 viatgers amb aquesta variant que van arribar a Barajas ja amb una alta càrrega viral, cosa que suposa una PCR positiva d'origen. Per això demana, de nou, més control als aeroports. ●

## Crisi a l'FDA per l'aprovació del fàrmac de l'alzheimer

FRANCESC PEIRÓN  
Nova York. Corresponsal

La dubtosa eficàcia del fàrmac Aduhelm per prevenir l'alzheimer ha obert una fractura a l'FDA, l'administració dels Estats Units que regula medicaments i aliments.

Tres científics, integrants del consell assessor de l'FDA, van presentar la renúncia, després que s'aprovés el producte dels laboratoris Biogen, perquè no estaven d'acord amb la mesura ratificada aquesta setmana.

"Aquesta podria ser la pitjor decisió que hagi pres l'FDA a l'hora d'aprovar un fàrmac", va afirmar en un comunicat el doctor Aaron Kesselheim, professor a l'escola de Medicina de Harvard, com a carta de renúncia, després de sis anys en aquest comitè.

Kesselheim es va convertir així en el tercer dels membres d'aquest consell assessor que deixa el càrrec per expressar la seva consternació per la llum verda donada a aquest fàrmac. L'aprovació es va produir malgrat que la majoria del comitè la va rebutjar un cop es van revisar els assajos clínics del novembre passat.

El doctor Kesselheim va reiterar que l'aducanumab, que es comercialitza sota la marca Aduhelm, tractament intravenós mensual amb el preu als EUA de 56.000 dòlars a l'any, és una mala decisió. "Hi ha molts factors diferents, començant pel fet que no hi ha proves evidents que aquest fàrmac funcioni realment", va afegir.

El comitè no va trobar evidències que el producte alenteixi el declivi cognitiu en la fase inicial de la malaltia. ●