

## AstraZeneca pide la autorización para su vacuna contra el coronavirus



La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) anunció que AstraZeneca y la Universidad de Oxford solicitaron autorización para el uso de su vacuna contra el coronavirus en la Unión Europea (UE), que podría decidir al respecto el 29 de enero.

«La EMA recibió una solicitud para una autorización condicional de comercialización de la vacuna contra el Covid-19 desarrollada por AstraZeneca y la universidad de Oxford», informó el regulador europeo en un comunicado.

De aprobarse, el inyectable sería el tercero disponible en los 27 países de la UE, que buscan acelerar el despliegue de las campañas de vacunación, después del visto bueno a los de Pfizer-BioNTech y Moderna.

La EMA apuntó que acelerará la evaluación de la nueva vacuna y que el dictamen sobre la autorización podría llegar para el 29 de enero, «siempre que los datos presentados sobre calidad, seguridad y eficacia (...) sean suficientemente sólidos y completos», informó la agencia de noticias AFP.

La UE y la EMA han estado bajo presión para acelerar la aprobación de nuevas vacunas contra el virus, que ya causó más de 620.000 muertes en todo el continente.

En este contexto, la Comisión Europea anunció que este martes finalizaron las conversaciones con la compañía farmacéutica francesa Valneva sobre la compra de hasta 60 millones de dosis de su futura vacuna contra el coronavirus, según un comunicado

---

publicado en la página web del Ejecutivo de la UE.

El contrato previsto con Valneva «permitiría a todos los Estados miembros de la UE comprar juntos 30 millones de dosis, y luego hasta 30 millones de dosis más», agrega la nota.

La Comisión Europea firmó acuerdos para el suministro de vacunas también con AstraZeneca, Johnson&Johnson, Sanofi-GSK, CureVac, y está en la fase de negociaciones con la compañía biotecnológica Novavax.

Los contratos alcanzados permitirán a los estados miembros de la UE recibir más de 2.300 millones de dosis de vacunas anticoronavirus de diferentes empresas.

La directora general de Sanidad de la Comisión Europea, Sandra Gallina, dijo que el bloque espera contar con la cantidad necesaria de dosis para el segundo trimestre del año en curso.

«En el segundo trimestre tendremos todas la vacunas que queremos; en el tercer trimestre habrá más», respondió Gallina al ser consultada en una comisión del Parlamento Europeo.