



COMO TODOS SABEIS, EL PASADO DOMINGO DIA 27 COMENZÓ LA CAMPAÑA DE VACUNACION CONTRA EL COVID EN RESIDENCIAS. POR EL MOMENTO ES VOLUNTARIO, Y DESDE OSAKIDETZA AUN NO SE NOS HA COMUNICADO PROPUESTA DE VACUNACION PARA USUARIOS DE CENTROS DE DIA.

PERO DESDE AITONETXE, OS INFORMAMOS DE QUE SE HA DECIDIDO NO ADMINISTRAR EL MEDICAMENTO A NUESTROS USUARIOS POR VARIOS MOTIVOS:

- EL PRINCIPAL MOTIVO ES QUE ES UN PRODUCTO QUE AÚN ESTÁ EN FASE EXPERIMENTAL, FASE QUE A PARTIR DE ESTE MOMENTO SE CONTINUARÁ EXPERIMENTANDO CON LA POBLACION (ESTO LO ESPECIFICA EL PROPIO DOCUMENTO QUE PZIFER – BIONTECH MANDA A LA FDA) FASE III DEL ENSAYO CLINICO.
- CUALQUIER VACUNA REQUIERE SER INVESTIGADA ENTRE 4-10 AÑOS, PERO NO EN UNOS POCOS MESES COMO ES EL CASO
- **NO** ES UNA VACUNA PRODUCIDA A PARTIR DE VIRUS ATENUADOS COMO SE HA HECHO HASTA AHORA CON LAS VACUNAS, SINO QUE SE USA UNA TERAPIA GENICA NUNCA USADA ANTES EN VACUNAS.
- **LA FDA NO HA AUTORIZADO ESTE PRODUCTO COMO VACUNA , SINO COMO MEDICAMENTO PARA USO DE EMERGENCIA (EUA). EL MEDICAMENTO ES BNT162b2**
- ESTE FARMACO, EN SU FORMULACION, **NO** CONTIENE ANTIGENOS QUE PUEDAN INDUCIR INMUNIDAD ESPECIFICA Y ACTIVA NI MICROORGANISMOS MUERTOS O ATENUADOS, O PRODUCTOS DERIVADOS DE MICROORGANISMOS, **YA QUE ES ARNm SINTETICO.**
- LOS ESTUDIOS MENCIONADOS EN EL DOCUMENTO DE PFIZER-BIONTECH **SE HAN REALIZADO CON PERSONAS SANAS . NO HAY EXPERIENCIA SUFICIENTE EN PERSONAS CON ENFERMEDADES CRONICAS Y PLURIPATOLOGIA, COMO SON UN ALTO PORCENTAJE DE LOS USUARIOS DE CENTROS DE DIA.**
- LOS EFECTOS SECUNDARIOS A MEDIO/LARGO PLAZO SON DESCONOCIDOS, NO SE HAN PODIDO INVESTIGAR AUN
- LOS POSIBLES **EFECTOS SECUNDARIOS GRAVES** A CORTO PLAZO ASCIENDEN AL 4,6 %
- A LA HORA DE TOMAR UNA DECISION DE ESTE TIPO, HAY QUE TENER SIEMPRE EN CUENTA, LA RELACION BENEFICIO/RIESGO: EN ESTE CASO, NO ESTÁ DEMOSTRADO QUE LOS BENEFICIOS QUE OFRECE EL MEDICAMENTO SUPEREN LOS RIESGOS QUE PUEDE PRODUCIR
- DESPUES DE ESTE PERIODO DE INVESTIGACION, LA CONCLUSION QUE SE REDACTA EN EL DOCUMENTO DE PFIZER-BIONTECH ES: “ES **RAZONABLE CREER** QUE EL PRODUCTO **PUEDE SER EFICAZ**”

POR TODO ELLO, Y EN VISTA DE LA FALTA DE INFORMACION DISPONIBLE, DESDE EL PUNTO DE VISTA DE ENFERMERIA, ES **CUESTIONABLE EL RIESGO/BENEFICIO QUE SUPONE TANTO LA ADMINISTRACION DEL FARMACO COMO SU RECEPCION**, POR LO QUE HEMOS DECIDIDO NO ADMINISTRARLO A NUESTROS USUARIOS Y ESPERAR A QUE SALGAN MAS DATOS SOBRE SU SEGURIDAD Y EFECTIVIDAD.

NO OBSTANTE, EL QUE QUIERA RECIBIRLO, Y LLEGADO EL MOMENTO, PODRÁ ACUDIR A SU CENTRO DE SALUD.

MUCHAS GRACIAS A TODOS Y UN FUERTE ABRAZO

FDO. DIRECCION