

El producto, creado por el equipo del doctor Alexis Kalergis, entra a su fase clínica 2

Vacuna chilena contra virus sincicial será testeada en Grecia

IGNACIO MOLINA

Esta semana se dio el vamos al estudio clínico que busca evaluar la seguridad y eficacia de una nueva vacuna contra el virus respiratorio sincicial (VRS, un virus que causa infecciones respiratorias agudas).

“Anualmente genera estragos en los sistemas de salud del mundo debido al alto número de casos de enfermedad respiratoria grave que causa en niños y adultos mayores”, explica Alexis Kalergis, director del Instituto Milenio en Inmunología e Inmunoterapia y líder del equipo que desarrolla la vacuna. “A pesar de ser un virus de alta relevancia clínica, actualmente no existe una vacuna aprobada que pueda ser administrada a la población pediátrica, la cual es altamente vulnerable a este virus”, asegura.

Esta fase del estudio clínico se llevará a cabo en Europa durante el primer semestre. “Tras años de investigación científica, se basa en una vacuna que actualmente se administra para proteger a la población

Este semestre esperan probarla también en otros países europeos, en poblaciones cercanas a hospitales de distintas ciudades.

mundial contra la tuberculosis (BCG, vacuna utilizada contra esta enfermedad bacteriana), la cual se aplica en el nacimiento en múltiples países y ha mostrado ser segura y efectiva en recién nacidos”, explica Kalergis. La novedad de esta vacuna es que

ofrece protección dual: contra el VRS y la tuberculosis. El estudio clínico se llevará a cabo en centros hospitalarios europeos, con la participación voluntaria de cientos de personas adultas. “Actualmente estamos definiendo los hospitales europeos

El doctor Kalergis es director del Instituto Milenio en Inmunología e Inmunoterapia.



colaboradores de este estudio, que espera reclutar en el orden de cientos de participantes. Las personas participantes serán invitadas a participar de manera voluntaria desde la comunidad cercana a los centros en que se llevará a cabo el estudio”, detalla Kalergis.

A pesar de que todavía se está trabajando en la implementación del estudio en colaboración con universidades y hospitales de Europa, Kalergis adelanta que Grecia es uno de los países que colaborará en la investigación. “Eso es seguro”, dice.

En cuanto a los plazos, explica que si el estudio clínico se realiza de manera exitosa, el siguiente paso sería llevar a cabo un segundo estudio fase 2 (pruebas avanzadas en humanos tras verificar la seguridad en una fase anterior) en población pediátrica. “Una vez que se concluyan de manera exitosa todos los estudios científico-clínicos, y los antecedentes sean favorables, sería posible evaluar su potencial uso poblacional”, señala.

CEDIDA