

PlantaDoce.

Empresa

Janssen alcanza una eficacia del 72% con su vacuna contra el Covid-19

La farmacéutica estadounidense publica los resultados preliminares de la tercera fase de su estudio clínico contra el coronavirus.

PlantaDoce
29 ene 2021 - 16:22



Janssen se une al listado que forman Pfizer, BioNTech, Moderna o AstraZeneca. **La vacuna contra el coronavirus de Janssen Pharmaceutical ha demostrado una eficacia del 72% en una sola dosis** en el ensayo Ensemble en Estados Unidos y del 66% de efectividad general para prevenir Covid-19 de moderado a grave, 28 días después de la vacunación, según ha informado este viernes la compañía.

Según el ensayo de fase III, basado en los resultados de 43.783 participantes que acumulan 468 casos sintomáticos de Covid-19, la vacuna alcanza el nivel de protección contra la infección por Covid-19 de moderada a grave. La eficacia fue del 66% en Latinoamérica y del 57% en Sudáfrica.

Además, **la vacuna candidata fue efectiva en un 85% en la prevención de enfermedades graves**

1 / 2

<https://www.plantadoce.com/empresa/janssen-alcanza-una-eficacia-del-72-con-su-vacuna-contra-el-covid-19>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

en todas las regiones estudiadas 28 días después de la vacunación en todos los adultos mayores de 18 años, incluidos los mayores de sesenta. La eficacia contra la enfermedad grave aumentó con el tiempo y no se informaron casos en los participantes vacunados después del día 49.

Por lo que se refiere a la distribución, la compañía se ha comprometido a ofrecer su vacuna “asequible sin fines de lucro para uso en emergencias pandémicas, en espera de autorizaciones regulatorias” y asegura que “es compatible con los canales de distribución de vacunas estándar”, por lo que, “si se autoriza, se estima que permanecerá estable durante dos años a -20 grados”.