

Público

El Gobierno de Castilla y León suspende de manera cautelar la vacunación de AstraZeneca

La medida se adopta a la espera de conocer el informe de seguridad que se prevé que elaboró el Comité de Evaluación de Riesgos de Farmacovigilancia de la EMA.

PlantaDoce
7 abr 2021 - 11:35



Castilla y León echa el freno a AstraZeneca. **El Gobierno autonómico ha decidido suspender en la región el proceso de vacunación con la farmacéutica británica** como consecuencia de los últimos hechos acaecidos y vinculados con posibles trombos.

La Consejería de Sanidad explica en un comunicado que “en aplicación del principio de precaución que ha de regir la gestión de alarmas y riesgos en cualquier medicamento”, se ha decidido suspender la vacunación frente al Covid-19 con la vacuna de AstraZeneca-Universidad de Oxford.

La medida cautelar se adopta a la espera de conocer el informe de seguridad que se prevé que elaboró el Comité de Evaluación de Riesgos de Farmacovigilancia de la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés), que se reúne este

PlantaDoce.

miércoles y de las decisiones que, en relación con este tema, puedan adoptarse próximamente por órganos ejecutivos de la Unión Europea (UE) y del Sistema Nacional de Salud (SNS).

La Junta de Castilla y León estaba llevando a cabo durante estos días vacunaciones masivas en distintas provincias

Esta circunstancia afecta a las distintas vacunaciones masivas que estaban programadas en la comunidad autónoma y que iban a utilizar, siguiendo lo establecido en la Estrategia Nacional de Vacunación frente al Covid-19, el suero elaborado por la compañía anglosajona.

La Junta de Castilla y León estaba llevando a cabo durante estos días vacunaciones masivas en distintas provincias en personas menores de 65 años con el compuesto de AstraZeneca. La vacuna también está indicada para trabajadores esenciales de más de 65 años.

La EMA hará públicos sus resultados este miércoles, al mismo tiempo que las comunidades autónomas se reúnen con el Ministerio de Sanidad en el Consejo Interterritorial de Salud. La agencia europea explicó que seguiría evaluando las trombosis cerebrales en personas que habían recibido una dosis de la farmacéutica.