

La FDA avala el uso de una segunda dosis de la vacuna de Johnson & Johnson (Janssen)

18/10/2021

Según [CIDRAP](#), el comité ad hoc de la FDA norteamericana, VRBPAC, en su reunión de 15 de octubre votó por 19 a 0 la administración de una dosis de recuerdo de la vacuna de Johnson & Johnson (Janssen) para TODOS los americanos de 18 o más años. Aunque la decisión no es vinculante, se espera que los CDC adopten la recomendación en una reunión programada para la próxima semana. Al contrario de las recomendaciones previas para las vacunas Comirnaty y Spikevax que iban dirigidas a las personas de mayor riesgo, estas para la vacuna J&J incluyen a todos los que recibieron la primera dosis; la segunda dosis se recomienda sea administrada a partir de los dos meses de aquella. En las discusiones, los miembros del VRBPAC dejaron claro que debe considerarse como una vacuna de dos dosis, lo que generó cierto rechazo en la farmacéutica.

Los expertos también discutieron la estrategia *mix and match*, pauta heteróloga, en base a un reciente estudio publicado en [preprint](#) por los National Institutes of Health en el que se encontró un mayor beneficio en cuanto a respuesta inmune tras un *booster* heterólogo con vacunas de ARN mensajero, pero no se llegó a ningún acuerdo.

Se espera que esta medida afecte al menos a catorce millones de norteamericanos.