

Australia y su programa de eliminación del cáncer cervical

22/11/2021

Según [ABC News de Australia](#) el gobierno federal del país va a destinar 5.8 millones de dólares australianos para ayudar a alcanzar la meta de eliminar el cáncer cervical para 2035. El objetivo es alcanzable gracias al excelente programa de cribado, a la alta cobertura de vacunación en ambos sexos y a los buenos tratamientos disponibles para las mujeres que desarrollan lesiones. La estrategia de eliminación incluirá acciones destinadas a romper barreras culturales y sociales que impiden que las mujeres accedan a los programas ordinarios de prevención, ya que aunque Australia es uno de los mejores países en cuanto a prevención del cáncer cervical, aún existen desigualdades.

A partir del 1 de julio del próximo año se ofertará a todas las mujeres un kit de autorrecogida de muestras que contiene un hisopo de tamaño reducido que permitirá recoger esas muestras en el propio domicilio. Por otra parte, los fondos federales también se utilizarán para apoyar el mayor ensayo clínico que examina las interacciones entre la vacuna VPH y el cribado de las lesiones. El ensayo incluye 76.000 participantes.

Los CDC recomiendan una dosis

de recuerdo para todos los de 18 o más años

22/11/2021

Tras las deliberaciones del ACIP en su reunión de [19 de noviembre](#) donde se debatió acerca de las dosis de recuerdo de las vacunas frente a la COVID-19, los CDC de los Estados Unidos acordaron recomendarla (pueden recibirla) a todos los de 18 o más años. La recomendación del ACIP se adoptó por once votos a ninguno y por el mismo sentido de voto recomendó a los CDC a que rebajaran de los 65 a los 50 la edad para que con urgencia se recibiera esa dosis *booster*(deberían recibirla). En ambos casos esa dosis debe de llevarse a cabo con vacunas de ARN mensajero y se debe administrar al menos seis meses tras la segunda.

La directora de los CDC firmó con premura los cambios recomendados por el ACIP.

CureVac anuncia resultados prometedores de su vacuna de segunda generación frente a SARS-CoV-2

22/11/2021

La farmacéutica [CureVac](#) ha anunciado que el 18 de noviembre se publicaron en la revista [Nature](#) los resultados de la extensión del estudio preclínico en macacos de su vacuna de segunda generación frente a SARS-CoV-2, CV2CoV, desarrollada

conjuntamente con GlaxoSmithKline. En el estudio se comparan los datos de inmunogenicidad -anticuerpos neutralizantes- de la comparación directa de dos dosis de 12 microgramos de CV2CoV con dos de 30 microgramos de la vacuna Comirnaty. Los datos encontrados confirman que ambas vacunas son comparables respecto a ese end-point.

En la nueva versión se optimiza la molécula de ARN mensajero de manera que al aumentar la expresión del antígeno puede mejorar las significativamente las respuestas inmunes.