

LA FDA CONCEDE UNA REVISIÓN PRIORITARIA A UN NUEVO FÁRMACO PROFILÁCTICO FRENTE A LA GRIPE

27/06/2023

La Food and Drug Administration ha concedido una revisión prioritaria al fármaco CD388 de la compañía californiana [Cidara Therapeutics](#) cuya indicación es la profilaxis de la gripe A y B en adultos con alto riesgo de padecer complicaciones derivadas del padecimiento de la gripe en los que bien no pueden recibir la vacuna o es inefectiva. El fármaco se ha desarrollado conjuntamente con Janssen Pharmaceuticals y recientemente ha mostrado en la fase IIa de un ensayo clínico en marcha datos provisionales de eficacia y seguridad prometedores y se encuentra evaluando el alcance de la prevención frente al subtipo A/H3N2.

EL JCVI DEL REINO UNIDO HACE PÚBLICAS SUS RECOMENDACIONES DE INMUNOPROFILAXIS DE LAS INFECCIONES POR VRS

27/06/2023

El órgano asesor en materia de inmunizaciones del Reino Unido, [JCVI](#), ha publicado sus recomendaciones de inmunoprofilaxis frente a VRS tanto en lactantes como en adultos. En cuanto a

los primeros considera que un programa de inmunoprofilaxis pasiva para neonatos bien estacional con repesca o anual puede ser coste/efectivo al igual que un programa de vacunación materna estacional o anual. Lo deseable para ambas estrategias es que sean universales y no manifiesta preferencia por una u otra, aunque habrá que esperar a que se comercialice la vacuna de las gestantes.

En lo que respecta a los adultos considera que un programa de vacunación para los de 75 o más años puede ser coste/efectivo teniendo en cuenta que el análisis estaría influido por la duración de la protección de una dosis de vacuna. El JCVI aboga por una campaña que incluyera de inicio una repesca de varias cohortes. No manifiesta preferencias por ninguna de las dos vacunas disponibles ya que no disponen de estudios comparativos head to head.