

Johnson & Johnson solicita a la FDA la autorización para la segunda dosis

08/10/2021

La farmacéutica Johnson & Johnson ha emitido una nota de prensa en la que expone que ha remitido el correspondiente *dossier* científico a la FDA para la autorización de una dosis de recuerdo a partir de los 18 años de su vacuna frente a la COVID-19. La documentación incluye los recientes resultados de la fase III del estudio ENSEMBLE 2, en el que se administró la dosis de recuerdo a los 56 días de la primera, proporcionando una eficacia del 94% frente a la enfermedad moderada/grave/crítica en voluntarios de los Estados Unidos.

Los responsables de la compañía reconocen que una única dosis de la vacuna proporciona protección robusta y duradera, y que continúa siendo un componente crucial de los programas de vacunación sin evidencias de descenso de la protección con el tiempo, incluida la variante Delta.