

# La EMA comienza a estudiar el dossier de la vacuna coreana SKYCovion

22/08/2022

El [Comité de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Europea del Medicamento \(CHMP\)](#) ha comenzado el proceso de revisión continuada (*rolling review*) del *dossier* científico de la vacuna surcoreana frente al SARS-CoV-2 SKYCovion remitido por la farmacéutica [SK Chemical GmbH](#). La vacuna está adyuvada y contiene nanopartículas autoensambladas dirigidas frente al *receptor binding domain* (RBD) de la proteína S de superficie. La vacuna ha sido diseñada por el Institute for Protein Design de la Universidad de Washington e incluye el adyuvante pandémico de GlaxoSmithKline AS03. Su desarrollo lo ha apoyado la Bill and Melinda Gates Foundation y la Coalition for Epidemic Preparedness Innovations (CEPI).

En la fase III de los ensayos clínicos, dos dosis de la vacuna indujeron respuestas de anticuerpos neutralizantes con un perfil de reactogenicidad similar a la vacuna Vaxzevria, que fue empleada como control. Tras una dosis de recuerdo de SKYCovion, se constató en primates no humanos respuesta frente a la subvariante BA.1 de ómicron.