

Una vacuna frente a **C DIFFICILE** no reduce las infecciones, pero tiene el potencial de reducir su gravedad y la necesidad de atención médica

27/08/2024

En la revista [Clinical Infectious Diseases](#) se han publicado los resultados de la fase III de una vacuna (17 PF-06425090) frente a *Clostridium difficile* en 17535 adultos de 50 o más años en riesgo de padecer infecciones por ese patógeno -que recibieron vacuna o placebo-, en esquema de tres dosis -0, 1 y 6 meses- que contenía 200 microgramos de toxoide. Aunque no se cumplió el end-point primario (primer episodio de infección a partir de los 14 días tras la tercera dosis) con un 31% (IC 96,4%: -38 a 66), la duración media del episodio fue inferior (1 día) en vacunados respecto a placebo (4 días) y también fueron menores los que recibieron atención médica (0 versus 10 en el grupo placebo). La vacuna consta de una toxina de *C difficile* genéticamente detoxificada formulada con toxina A y toxina B modificadas mediante sustituciones amonoacídicas, producida por Pfizer.