



## La FDA autoriza el uso de emergencia de la vacuna JYNNEOS contra la viruela del mono

La FDA señaló que la vacuna JYNNEOS aumentará el número de dosis disponibles para tratar la viruela del mono en Estados Unidos

Dalia Quintana

La Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA por sus siglas en inglés) autorizó el uso de emergencia de la vacuna JYNNEOS para personas que están en alto riesgo de contraer la viruela del mono. Esto sucede, luego de que el pasado 4 de agosto Estados Unidos declarara emergencia sanitaria por el aumento de contagios. Así, autorizaron el uso del medicamento como una medida de contención.

**“Desbloquear herramientas adicionales nos ayudará a contener y poner fin a este brote”,**

señaló el Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos en un comunicado. “En las últimas semanas, el virus de la viruela símica ha continuado propagándose a un ritmo que ha dejado en claro que nuestro suministro actual de vacunas no satisfará la demanda actual”, dijo el Dr. Robert M. Califf, comisionado de la FDA. Fue así que la FDA estudió otras opciones “adecuadas y científicas” para poder facilitar el acceso a la vacuna a personas que estén en alto riesgo de contagio y que así, más personas tengan la oportunidad de acceder a la vacuna.

En este sentido, la institución indicó que aprobar el uso de la vacuna JYNNEOS provocará un aumento de hasta cinco veces el número total de dosis disponibles que tenían, lo cual ayudará a hacer frente al creciente número de casos. De esta forma, el uso de emergencia autorizado por la FDA permitirá a los adultos y personas mayores a los 18 años en riesgo acceder a la vacuna, la cual se administra por debajo de la piel o por vía subcutánea.

Además, la institución estadounidense explica que el fármaco JYNNEOS debe ser aplicado en dos dosis, con cuatro semanas, o 28 días, de diferencia entre cada inoculación. JYNNEOS se probó en personas con condiciones inmunocomprometidas y aunque en un inicio se creó específicamente como una alternativa para tratar a personas inmunodeprimidas en un brote de viruela del mono, es segura y efectiva, según los ensayos que se realizaron para respaldar la aprobación. **M**