

Media: TA NEA **Page:** 1,17 **Published at:** 14-04-2021
Author: **Surface:** 1099.21 **Circulation:** 13695
cm²
Subjects:



«Μερικό lockdown» στην Τουρκία

Νέα περιοριστικά μέτρα και ένα «μερικό lockdown» για (τουλάχιστον) τις πρώτες δύο εβδομάδες του Ραμαζανιού ανακοίνωσε χθες στην Τουρκία ο πρόεδρος της χώρας Ρετζέπ Ταγίπ Ερντογάν, καθώς η χώρα κατέγραψε μέσα σε ένα 24ωρο συνολικά 59.187 νέα κρούσματα κορωνοϊού, αριθμός ρεκόρ από την αρχή της πανδημίας, και είναι πλέον τέταρτη στον κατάλογο

των χωρών με τα περισσότερα κρούσματα παγκοσμίως. Μιλώντας μετά τη συνεδρίαση του υπουργικού συμβουλίου, ο Ερντογάν προανήγγειλε παράταση της απαγόρευσης κυκλοφορίας τις καθημερινές κατά δύο ώρες, περιορισμούς στις μετακινήσεις μεταξύ πόλεων και τις δημόσιες μεταφορές καθώς και απαγόρευση όλων των εκδηλώσεων σε κλειστούς χώρους.

Στάση αναμονής για το εμβόλιο της Johnson & Johnson

Την αξιολόγηση από Ευρωπαίους και Αμερικανούς για τα περιστατικά θρόμβωσης περιμένουν οι ελληνικές Αρχές, ενώ παραλαμβάνονται οι πρώτες 33.000 δόσεις

ΤΗΣ ΜΑΡΘΑΣ ΚΑΪΤΑΝΙΔΗ

Νέο κύκλο παγκόσμιας ανησυχίας άνοιξε η χθεσινή είδηση περί προσωρινής παύσης του εμβολιασμού των πολιτών στις ΗΠΑ με το εμβόλιο της Johnson & Johnson λόγω περιστατικών θρόμβωσης. Την ώρα, μάλιστα, που η χώρα μας παραλαμβάνει τις πρώτες 33.000 δόσεις, με στόχο να ενσωματωθούν στο εμβολιαστικό πρόγραμμα από την ερχόμενη Δευτέρα. Οι ελληνικές επιστήμονες, υπό τις εξελίξεις αυτές, τηρούν στάση αναμονής, ώστε να αξιολογηθούν τα δεδομένα από τις ευρωπαϊκές και αμερικανικές Αρχές. Συνεπώς και μέχρι αργά χθες το βράδυ ουδείς μπορούσε να πει με βεβαιότητα εάν θα προχωρούσε απρόσκοπτα το πρόγραμμα εμβολιασμών που έχει θέσει το υπουργείο Υγείας.

Σε κάθε περίπτωση, πάντως, το εμβόλιο της Johnson & Johnson έχει αυξήσει τις προσδοκίες για την αναχαίτηση της πανδημίας που έχει προκαλέσει ο ιός SARS-CoV-2 εξαγτίας (και) του γεγονότος ότι είναι το μοναδικό που απαιτεί μόνο μία δόση για να κτίσει ανοσία. Αλλωστε, τα αποτελέσματα της κλινικής μελέτης - φάσης III - είχαν αξιολογηθεί ως ιδιαίτερα ικανοποιητικά σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητά του, γεγονός που έκανε τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων να δώσει το πράσινο φως τον περασμένο μήνα. Πιο συγκεκριμένα, τα ίδια δεδομένα είχαν δείξει ότι το εμβόλιο της Johnson & Johnson κατά του COVID-19 ήταν καλά ανεκτό και είχε αποτελεσματικότητα 67% στη μείωση της συμπτωματικής νόσου COVID-19 στους συμμετέχοντες που έλαβαν το εμβόλιο έναντι των συμμετεχόντων που έλαβαν το εικονικό εμβόλιο.

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ. Από τα ίδια αποτελέσματα είχε παρατηρηθεί ότι η έναρξη της προστασίας ξεκινούσε από την 14η ημέρα μετά το πρώτο και μοναδικό... τσίμπημα, ενώ η αποτελεσματικότητά του σκαρφάλωνε στο 85% στην πρόληψη της σοβαρής νόσου σε όλες τις περιοχές που μελετήθηκαν και παρέixe προστασία κατά των νοσηλείων και των θανάτων που σχετίζονται με τον COVID-19, η οποία ξεκινούσε 28



REUTERS/STEPHANE MAYER

ημέρες μετά τον εμβολιασμό. Το ίδιο εμβόλιο φάνηκε να είναι επίσης αποτελεσματικό και ως προς τη λοίμωξη από το νέο στέλεχος του κορωνοϊού B.1.351 που πρωτοεπισημάνθηκε στη Νότια Αφρική.

Σε ό,τι αφορά την τεχνολογία ανάπτυξής του, το συγκεκριμένο εμβόλιο χρησιμοποιεί έναν ιό που ονομάζεται αδενοϊός και αποτελεί κοινό αίτιο αναπνευστικών λοιμώξεων. Το γενετικό υλικό DNA του αδενοϊού τροποποιείται κατάλληλα ώστε να παράγει την πρωτεΐνη S του ιού SARS-CoV-2 και να προκαλέσει την ανάπτυξη ανοσιακής απάντησης του ανθρώπινου οργανισμού. Οπως υπογράμμιζαν σε πρόσφατη ανάλυσή τους οι ιατροί της Θεραπευτικής Κλινικής της Ιατρικής Σχολής του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών Θεοδώρα Ψαλτοπούλου, Γιάννης Ντάνας, Μαρία Γαβριλοπούλου και Θάνος Δημόπουλος, «ο αδενοϊός δε μπορεί να πολλαπλασιαστεί και γι' αυτό δεν μπορεί να προκαλέσει λοίμωξη στον εμβολιασμένο». Οι ειδικοί επισήμαναν, επιπλέον, ότι «η συγκεκριμένη προσέγγιση βασίζεται σε σταθερά μόρια γενετικού υλικού DNA και γι' αυτό δεν απαιτεί συνθήκες βαθιάς κατάψυξης για την αποθήκευση και τη διανομή».

Τα «δυνατά» σημεία του συγκεκριμένου εμβολίου εξάλλου το ότι είναι μονοδοσικό αλλά και ότι συντηρείται σε εύκολες συνθήκες - είναι οι αιτίες που το υπουργείο Υγείας έχει αφήσει ανοικτό το ενδεχόμενο, σε δεύτερο χρόνο, να εκτελείται σε ιατρεία και φαρμακεία.

Το εμβόλιο της Johnson & Johnson έχει αυξήσει τις προσδοκίες για την αναχαίτηση της πανδημίας

«ΑΜΕΣΗ ΑΝΑΣΤΟΛΗ» ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΣΤΙΣ ΗΠΑ

Το φρένο στις ΗΠΑ πάγωσε τις παραδόσεις στην Ευρώπη

ΤΟΥ ΓΩΡΓΟΥ ΠΑΥΛΟΠΟΥΛΟΥ

«**Ε**ξαιρετικά σε σύνολο περίπου επτά εκατομμυρίων εμβολιασμών - αναλογικά χαμηλότερη συγκριτικά με τον κίνδυνο εμφάνισης θρομβώσεων κατά τη λήψη αντιπηκτικών χαπιών από το στόμα - δεν είναι κάτι που μπορεί να προκαλέσει πανικό», δήλωσε στο Reuters ο ειδικός επιδημιολόγος του Πανεπιστημίου Johns Hopkins Άμερ Αντάλια. Η δήλωση αφορούσε το μονοδοσικό εμβόλιο της Johnson & Johnson και το αίτημα των ομοσπονδιακών Αρχών των ΗΠΑ, του FDA και του CDC για «άμεση αναστολή» της χορήγησής του μετά την εκδήλωση των έξι περιστατικών - όλων σε γυναίκες ηλικίας 18 ως 48 ετών, σε διάστημα 6-13 ημερών μετά τον εμβολιασμό τους.

«Αν και η αιτιολογική σύνδεση ανάμεσα στον εμβολιασμό για την Covid-19, τις ανωμαλίες στα

αιμοπετάλια και τις θρομβώσεις δεν έχει επιβεβαιωθεί μέχρι στιγμής, αυξάνεται ο βαθμός της ανησυχίας για το ενδεχόμενο αυτά τα σπάνια περιστατικά να προκαλούνται από τους αδενοϊούς που υπάρχουν στη σύνθεση των εμβολίων της AstraZeneca και της J&J», τόνισε από την πλευρά της η Ελεανόρ Ρίλεϊ, καθηγήτρια Ανοσολογίας και Επιδημιολογίας στο Πανεπιστήμιο του Εδιμβούργου.

ΑΝΗΣΥΧΙΑ. Το σίγουρο είναι πως οι χθεσινές εξελίξεις προκαλούν νέο γύρο ανησυχίας και ασάφειας, όχι μόνο στις ΗΠΑ, των οποίων η κυβέρνηση διαβεβαίωσε ότι οι επιπτώσεις από την αναστολή της χρήσης του συγκεκριμένου εμβολίου θα είναι μικρές, αλλά και όπου έχει εγκριθεί η χορήγησή του. Της Ευρώπης συμπεριλαμβανομένης, φυσικά, όπως φαίνεται και από την ανακοίνωση της εταιρείας ότι θα

καθυστερήσει τις παραδόσεις των δόσεων που έχει συμφωνήσει με την ΕΕ, καθώς εξετάζει προσεκτικά τα θρομβολογικά περιστατικά που αναφέρθηκαν στις ΗΠΑ.

Την ίδια στιγμή, στη Γερμανία, το αρμόδιο υπουργείο ανακοίνωσε πως δεν έχει αποφασίσει ακόμη πώς θα διαχειριστεί την υπόθεση και αναμένει την εισήγηση του αρμόδιου Ινστιτούτου Paul Ehrlich. Στη Σουηδία, επίσης, οι σχετικές αποφάσεις θα ληφθούν εντός των επόμενων ημερών. Στην Ολλανδία και την Ισπανία, από την άλλη, οι κυβερνήσεις και οι αρμόδιες Αρχές τηρούν, για την ώρα, ανάλογη στάση με εκείνη που αφορά το εμβόλιο της AstraZeneca: εκτιμούν ότι τα οφέλη υπερτερούν σαφώς στα ενδεχόμενα κινδύνων, παράλληλα όμως παραπέμπουν στις αξιολογήσεις και τις ανακοινώσεις του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων, ο οποίος μέχρι χθες δεν είχε προβεί σε σχετικό σχόλιο.