

BERLÍN (Sputnik) — Alemania debatirá a nivel bilateral con Rusia los suministros de la vacuna rusa contra el COVID-19 Sputnik V, según el ministro de Salud alemán, Jens Spahn.

"La Comisión Europea informó ayer [el 7 de abril] por la noche que no concertará contratos (con Rusia) como lo hizo con otros productores, por ejemplo, con BioNTech", dijo Spahn a la cadena de televisión ZDF.

En ese contexto, continuó, se decidió "hablar a nivel bilateral con Rusia".

"Hablabremos de cuándo y qué volúmenes [del fármaco ruso] podrían ser entregados", indicó.

El miércoles 7 de abril se informó que las autoridades del estado alemán de Baviera prepararon un contrato preliminar con una empresa local para importar la vacuna Sputnik V una vez que la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) la apruebe.

Además, el ministro de Salud regional, Klaus Holetschek, afirmó que Baviera "tiene alcanzado un memorando de intenciones con el Fondo Ruso de Inversión Directa (RDIF)".

La vacuna rusa Sputnik V

Sputnik V fue registrada en Rusia el 11 de agosto de 2020 y consta de dos dosis que se aplican con un intervalo de 21 días. La primera se basa en el adenovirus humano tipo 26 y la segunda, en el adenovirus humano recombinante del tipo 5.

A principios de febrero, la revista científica británica The Lancet [publicó los resultados](#) provisionales de la tercera fase del ensayo clínico de la vacuna rusa, que confirmaron una seguridad y eficacia del 91,6%.

La vacuna está aprobada en casi 60 países de Europa, Asia, África y América, entre ellos Argentina, Bolivia, México y Venezuela.

Expandir

El pasado 4 de marzo la EMA inició el proceso de autorización de Sputnik V. El ente expresó la esperanza de que la evaluación de la vacuna rusa se realice a ritmos acelerados, pero aún sin precisar la posible fecha de aprobación del fármaco.

Austria no descarta registrar la vacuna rusa Sputnik V antes de la autorización de la EMA

VIENA (Sputnik) — Austria podría registrar la vacuna rusa contra el coronavirus Sputnik V a nivel nacional si se sigue prolongando el proceso de aprobación del fármaco por parte la Agencia Europea de Medicamentos (EMA), afirmó el canciller austriaco, Sebastian Kurz.

Según el líder de Austria, todos los procedimientos en la EMA se llevan mucho tiempo, y esa es la razón por la cual Europa está rezagada en el tema de la vacunación, en particular, en comparación con el Reino Unido y con EEUU.

"Por supuesto, existe la posibilidad de hacerlo a nivel nacional, si al europeo tarda demasiado. Hay países en Europa que usan varias vacunas, como Hungría o Serbia, que también utilizan la Sputnik V, que es una gran ventaja de estos Estados, porque pueden vacunar a la población más rápido. Eso salva vidas, conserva los empleos", dijo Kurz durante una transmisión en vivo en Instagram.

El 4 de marzo el regulador de medicamentos de la UE inició el proceso de la autorización de la Sputnik V. El ente expresó la esperanza de que la evaluación de Sputnik V se realice a ritmos acelerados, pero sigue sin precisar la posible fecha de aprobación del fármaco.

El estado alemán de Baviera firma un contrato para comprar 2,5 millones de dosis de la vacuna rusa Sputnik V

El estado alemán de Baviera ha firmado "un **contrato preliminar**" para recibir próximamente 2,5 millones de dosis de la vacuna rusa

Sputnik V

contra el coronavirus, anunció el miércoles su mandatario regional,

Markus Soder

El "contrato preliminar fue firmado hoy (miércoles)", según ha comunicado el responsable estatal, que pertenece a la familia política de la canciller **Angela Merkel**.

El dirigente explicó que "el estado recibirá estas dosis de la vacuna" en los meses venideros solo [si el regulador europeo da su visto bueno a esta vacuna](#), que actualmente está analizando.

Esa aprobación "supondría una oportunidad para utilizar la vacuna en las campañas de inoculación en Europa, y por lo tanto Alemania podría considerar utilizarla" reaccionó un portavoz de la canciller Merkel, **Steffen Seibert**.

La propia Merkel ya había declarado que su gobierno estaría dispuesto a "utilizar **cualquier vacuna que haya sido aprobada**" por la agencia europea de medicamentos (EMA).

La EMA está evaluando el uso en tiempo real de Sputnik V, un paso clave para que esa vacuna no creada en un país occidental pueda ser utilizada en el bloque de 27 países.

Tanto ese fármaco ruso como los chinos han provocado recelos en gobiernos europeos, que consideran que son utilizados con **objetivos propagandísticos**.

El contrato de Baviera se produce después de la polémica que se ha desatado en España después de conocerse que la Comunidad de Madrid [sondeó el mercado internacional](#) a la búsqueda de vacunas y que se reunió en hasta tres ocasiones con representantes de la Sputnik V para explorar una posible compra de viales ante el déficit. existente en España

Rusia pide a Eslovaquia devolver el lote de la vacuna Sputnik V para usarla en otros países

El director general del Fondo Ruso de Inversión Directa (RDIF), Kiril Dmítriev, anunció que pide al Gobierno de Eslovaquia devolver un lote de la vacuna rusa Sputnik V debido a violaciones del contrato.

"RDIF ... envió una carta el 6 de abril de 2021, pidiéndoles que devolvieran la vacuna debido a los múltiples incumplimientos de contrato, para que pueda ser utilizada en otros países", dice en el mensaje.

Los desarrolladores de la vacuna anunciaron que el regulador eslovaco —el Instituto Estatal de Control de Medicamentos (SIDC, por sus siglas en inglés)—, en violación del contrato, probó la vacuna Sputnik V en un laboratorio que no estaba acreditado oficialmente en la UE. Además, según su información, el regulador lanzó una campaña de desinformación contra la vacuna. El RDIF, a su vez, exigió que las dosis de Sputnik V sean enviadas a un laboratorio del Laboratorio Oficial de Control de Medicamentos de la UE (OMCL) autorizado por la UE.

"El SIDC lanzó una campaña de desinformación contra Sputnik V y planea provocaciones adicionales, la declaración del SIDC de que el lote de Sputnik V suministrado a Eslovaquia no tiene las mismas características que la vacuna [descrita en \[la revista\]](#) The Lancet es falsa", afirma el comunicado.

En este contexto, los desarrolladores de la vacuna rusa aseguraron que todas las dosis de Sputnik V son de la misma calidad y son sometidas a un riguroso control de calidad, que ya fue confirmado por 59 países.

Al mismo tiempo, el RDIF expresó su esperanza de que Eslovaquia resuelva sus discrepancias internas y reafirmó su disposición a trabajar juntos para luchar contra el COVID-19.

A principios de marzo, Eslovaquia compró a Rusia la vacuna Sputnik V por iniciativa del entonces primer ministro eslovaco Igor Matovic y el ministro de Salud, Marek Krajci.

El hecho provocó un escándalo en las filas de la coalición gobernante porque Matovic no lo hizo saber a los colegas del gabinete de ministros ni a la presidenta eslovaca, Zuzana Caputova, que estaban en contra del uso de vacunas aún no aprobadas por el regulador europeo.

La situación se agravó a tal punto que el ministro de Salud [decidió dimitir](#) a principios de marzo y a finales del mismo mes también presentó su dimisión el primer ministro, Matovic.

Daily Express: "humillación para la UE": los italianos asaltan Serbia en busca de vacunas

UNA

Hay escasez de vacuna contra el coronavirus en Italia, y la vecina Serbia, que no forma parte de la UE, ha pedido la vacuna a China y Rusia. Por lo tanto, los italianos están tratando de inscribirse para las vacunas a través de las misiones diplomáticas serbias y amenazan con tomar sus propias medidas si la UE no puede hacer frente a la situación, escribe el Daily Express.

Los italianos están tratando de vacunarse contra el COVID-19 en Serbia, una situación que el British Daily Express llama "humillación para la UE" . El caso es que Serbia no es miembro de la Unión Europea, ha firmado contratos para el suministro de vacunas desde China y Rusia, por lo que el 26% de los serbios ya están vacunados.

Durante el fin de semana llegaron a Serbia 500 mil dosis de la vacuna china. En total, según las autoridades serbias, recibieron 2,5 millones de dosis. A finales de abril, Serbia espera vacunar al 40% de la población. Por el momento, se proporciona la vacuna un poco más del 38%, mientras que en Italia esta cifra es solo del 18,34%.

Los italianos están tratando de reservar las vacunas a través del consulado de Serbia en Milán y la embajada en Roma. Además, en marzo, el primer ministro italiano dijo que estaba listo para pedir la vacuna a Rusia. Señaló que si la UE no coordina sus acciones, Italia seguirá su propio camino.

A su vez, los responsables del suministro de vacunas en la UE culpan a la empresa AstraZeneca. Según ellos, si Europa recibiera todos los volúmenes prometidos de vacuna, ahora estaría a la par con el Reino Unido en términos de vacunación. Pero en el primer trimestre de este año, AstraZeneca entregó solo una cuarta parte de las dosis que ordenó a Europa y el Reino Unido en su totalidad, aunque realizó el pedido más tarde.

Actualmente, en muchos países europeos, menos del 10% de la población está cubierta por vacunación. Por eso, el primer ministro húngaro señala que tomó la decisión correcta cuando decidió no depender de la UE, sino ordenar la vacuna por su cuenta: “ En algún momento alrededor de noviembre quedó claro que las vacunas ordenadas en Occidente no llegarían a tiempo . Y de repente también vi que Gran Bretaña, Estados Unidos, Israel y Serbia estaban y estarán por delante de Europa en términos de vacunación ” , cita el Daily Express a Viktor Orban.

La nueva carta de triunfo de Rusia podría cambiar las relaciones con Europa

El éxito de las vacunas rusas contra el coronavirus se ha convertido en una nueva baza política para Moscú en sus relaciones con la Unión Europea, afirma el periodista Jan Höglund en su artículo para el periódico sueco Göteborgs-Posten.

Según el medio, los problemas de vacunación en los países europeos, por un lado, y el éxito del Sputnik V ruso, por otro, pueden animar a los líderes de la UE a cambiar parcialmente su política hacia Moscú.

"Hay desesperación política en Europa por los retrasos en la entrega y distribución de vacunas entre los países en medio de las crecientes tasas de infección. Cada vez son más los países que miran hacia el este en busca de dosis seguras que se utilizan ampliamente pero que aún no han sido aprobadas por la Agencia Europea del Medicamento (EMA)", [escribió](#) .

El periódico recordó que los líderes de Francia y Alemania, Emmanuel Macron y Angela Merkel, [han hablado](#) con el presidente ruso, Vladímir Putin, sobre las perspectivas de conseguir la aprobación del Sputnik V en la UE, las posibilidades de entrega e incluso la posible coproducción. Italia también muestra su interés en las vacunas rusas. Además, el [canciller austriaco Sebastian Kurz](#) es uno de los otros líderes de la UE que han pedido ayuda a Putin.

La vacuna rusa contra el coronavirus Sputnik V se encuentra desde el 4 de marzo [en un proceso de revisión](#) gradual en la Agencia Europea del Medicamento (EMA), que aprueba las vacunas para su uso en el mercado europeo. Anteriormente, la EMA expresó su esperanza de que la evaluación de Sputnik V tuviera lugar en un plazo acelerado, pero todavía no se ha anunciado ninguna fecha para la aprobación de la vacuna. Según los informes de los medios de comunicación, la aprobación de la vacuna rusa debería esperarse en mayo si no hay complicaciones.

La vacuna rusa Sputnik V, desarrollada por el Centro Gamaleya, ha sido registrada en unos 60 países con una población combinada de más de 1.500 millones de personas. Ocupa el segundo lugar en el mundo por el número de aprobaciones recibidas por los reguladores gubernamentales. La tasa de eficacia del 91,6% de la vacuna ha sido confirmada por la publicación en The Lancet, una importante revista médica.

En marzo de 2021, el ministro de Asuntos Exteriores ruso, Serguéi Lavrov, declaró que Moscú no tenía relaciones con la Unión Europea como organización y que éstas habían sido destruidas por Bruselas. Según el ministro, Europa cortó estas relaciones, destruyendo todos los mecanismos que se habían creado a lo largo de muchos años, y a Rusia solo le quedaron como socios los países europeos individuales, guiados por sus intereses nacionales.

La EMA incluye la advertencia de trombosis en la descripción de la vacuna de AstraZeneca

BRUSELAS (Sputnik) — La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) agregó la trombosis en la descripción de la vacuna anticovid de AstraZeneca (Vaxzevria) como un efecto adverso muy raro tras la administración del fármaco.

"Trombosis en combinación con trombocitopenia, acompañada en algunos casos por hemorragia, se ha observado muy raramente tras la vacunación con el fármaco Vaxzevria", recoge la descripción actualizada de la vacuna.

Se agrega que los médicos deben informar a los vacunados sobre los posibles efectos adversos, así como dar instrucciones de cómo actuar en caso de experimentar durante las dos primeras semanas tras la vacunación síntomas como disnea, dolor en el pecho, edema de piernas, dolor abdominal persistente, dolor persistente de cabeza, visión borrosa o hematomas cutáneos fuera del lugar de la inyección.

El 7 de abril, la EMA y la Organización Mundial de la Salud (OMS) [declararon](#) que la relación de causalidad que tienen la vacuna de AstraZeneca y la formación de coágulos sanguíneos es plausible pero no está confirmada y recomendaron seguir aplicando el fármaco.

Ambos organismos coincidieron en que el número de casos de coágulos sanguíneos provocados por el fármaco es de momento muy bajo.

A mediados de marzo, varios países europeos suspendieron la administración de la vacuna de AstraZeneca después de que se registraran varios casos letales de trombosis tras su aplicación.