

España formará parte del proceso de producción de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna

La planta de Rovi Pharma, ubicada en Madrid, proporcionará capacidad de llenado y acabado de viales de la vacuna que biotecnológica estadounidense Moderna prevé comercializar para abastecer a los mercados de fuera de Estados Unidos a partir de 2021, según ha informado el Ministerio de Sanidad.

SINC

10/7/2020 10:10 CEST



La firma española [Rovi Pharma](#) colaborará con Moderna, que desarrolla uno de los [candidatos de vacuna contra la COVID-19 más avanzados](#), en el llenado y acabado de los **viales** que se vayan a comercializar fuera de Estados Unidos a partir de 2021, si la biotecnológica estadounidense finaliza con éxito sus ensayos.

El Ministerio de Sanidad y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) han mantenido contactos con **fabricantes**, entre los que se incluyen estas compañías, para estimular las capacidades de fabricación españolas y facilitar así la interlocución de los diferentes

actores que intervienen en la producción de la vacuna, según informan estas instituciones en un comunicado.

España dispone de una gran capacidad con fábricas especializadas en el llenado de granel en viales o jeringas precargadas, que realizan el llenado para vacunas como la de la gripe que se consumen en terceros países

El **envasado** es una parte vital de la fabricación de una vacuna y en esta fase crítica de la elaboración, España dispone de una gran capacidad con fábricas especializadas en el **llenado de granel** en viales o jeringas precargadas. Estas fábricas no solo realizan el llenado para vacunas que se consumen en España, sino también para vacunas como la de la **gripe** que se consumen en terceros países.

Desde comienzos de abril, la AEMPS ha explorado cuáles son las capacidades productivas y de llenado de estas fábricas, en qué plataformas de vacunas trabajan, con qué velocidades, etc., con el objetivo de identificar a estos fabricantes.

Impulso para la industria farmacéutica española

Esta compañía española está autorizada como fabricante de medicamentos de uso humano y de investigación, entre otras actividades, para la fabricación de medicamentos estériles, incluyendo medicamentos inmunológicos y biotecnológicos. Al situarse en territorio español, la AEMPS será la autoridad supervisora encargada de inspeccionar la planta de fabricación y liberación de **lotes** de esta vacuna.

La AEMPS continúa manteniendo un estrecho contacto con otras compañías españolas cuyas plantas pueden asumir esta fase del proceso de fabricación de la vacuna

El acuerdo entre estas compañías, supone, por tanto, un importante impulso para la industria farmacéutica española y el aumento de la capacidad global de producción de la futura vacuna contra la COVID-19 para garantizar el acceso equitativo a toda la población.

La AEMPS, por su parte, continúa manteniendo un estrecho contacto con otras compañías españolas cuyas plantas pueden asumir esta fase del proceso de fabricación de la vacuna.

Derechos: **Creative Commons.**

TAGS

VIALES | VACUNA | COVID-19 | PRODUCCIÓN |

Creative Commons 4.0

Puedes copiar, difundir y transformar los contenidos de SINC. [Lee las condiciones de nuestra licencia](#)