

La Agencia del Medicamento autoriza el paso a la fase II de la vacuna contra la covid de HIPRA

El presidente del gobierno, Pedro Sánchez, ha anunciado durante una intervención en el Instituto de Salud Carlos III el avance a la fase siguiente del ensayo clínico de la vacuna española.

SINC

15/11/2021 12:00 CEST



El presidente del Gobierno, Pedro Sánchez, durante su intervención en la presentación de los Proyectos Estratégicos para la Recuperación y Transformación Económica este lunes en Madrid. EFE/ Juan Carlos Hidalgo

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios ([AEMPS](#)) ha autorizado este lunes el paso a **fase II** del ensayo clínico de la vacuna contra la covid-19 que está desarrollando la empresa española [HIPRA](#), en la que participarán **1.000 voluntarios** de diez centros hospitalarios, según ha señalado el presidente del Gobierno.

Pedro Sánchez ha hecho este anuncio durante el acto de presentación de los [Proyectos Estratégicos para la Recuperación y Transformación](#)

[Económica](#) (PERTE) 'Por la Sanidad de Vanguardia', en el Instituto de Salud Carlos III (ISCIII), en Madrid.

La empresa española tiene previsto producir 400 millones de dosis en 2022 de su vacuna de proteína recombinante contra la covid-19

Ayuda de 15 millones de euros

Sánchez ha recordado que hace dos semanas se aprobó en **Consejo de Ministros** una ayuda de unos 15 millones de euros para la financiación para la fase IIb/III de los ensayos clínicos de esta vacuna.

HIPRA tiene previsto producir 400 millones de dosis en 2022. Se trata de una vacuna de **proteína recombinante**, diseñada para mejorar su seguridad e inducir una potente **respuesta inmunitaria** neutralizadora del SARS-CoV-2.

Derechos: **Copyright**

TAGS

COVID-19 | VACUNACOID | VACUNAS | PRESIDENTE DEL GOBIERNO |
PEDRO SÁNCHEZ | HIPRA |

Creative Commons 4.0

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

