

Nueva vacuna contra el herpes zóster



Compartido

2 Comentarios

- Publican los resultados de una inmunización contra la infección
- Ofrece una protección del 90% en mayores de 70 años

CLARA MARÍN | Madrid

[@claramarin_](#)

22/09/2016 14:38

El [herpes zóster](#) es una infección desconocida para muchos, pero quienes la han sufrido la recuerdan bien, ya que en sus casos más severos resulta bastante dolorosa.

La enfermedad la produce el **virus de la varicela**, que queda latente en el cuerpo de las personas que la han pasado. Así, después de pasar años 'escondido', como acantonado en el organismo, el virus se reactiva cuando se sufre una bajada de las defensas. La consecuencia más común, explica a este periódico Javier Diez-Domingo, director del área de vacunas del Centro Superior de Investigación en Salud Pública FISABIO (Valencia), "es que se produzca una reacción local sólo en un trocito del cuerpo que normalmente no tiene mayor importancia". Sin embargo, añade, "si la infección se complica, **puede ser muy grave**".

La temida neuralgia

Una de las secuelas más importantes y frecuentes es la neuralgia postherpética: "Es cuando después de haber sufrido un herpes, se produce **un dolor en los nervios por inflamación**", señala Diez-Domingo. "Se trata de un dolor que no se va con analgésicos ni con morfina, es muy muy difícil de tratar, dura entre tres y doce meses y genera unos **problemas de calidad de vida enormes**", cuenta este experto, que es precisamente uno de los responsables de la última vacuna que se ha presentado contra la enfermedad.

Hace unos días, la prestigiosa revista [New England Journal of Medicine](#) (NEJM) publicaba en sus páginas los resultados del ensayo en fase 3 de 'Shingrix', el que será el nombre comercial de esta inmunización que espera entrar en el mercado en el plazo de un año o año y medio.

Los resultados de este estudio decisivo, clave para que las agencias reulatorias den su autorización a la vacuna, han sido excelentes: la

inmunización ofrece una **protección del 89,8% en personas mayores de 70 años**. La edad es clave en esta enfermedad, puesto que tal y como explica Díez-Domingo, cumplir años es uno de los principales factores de riesgo para sufrir esta complicación, ya que "a partir de los 50 es cuando la inmunidad va cayendo, y por tanto, es más frecuente que el virus se reactive a partir de los 70 años".

En realidad, ya existe una inmunización contra el herpes zóster en el mercado. Se trata de la vacuna 'Zostavax', comercializada por Merck & Co. Su ventaja respecto a la presentada en el *NEJM* es que sólo tiene una inyección, en lugar de dos, pero **su desventaja es que su eficacia decae con la edad**. Así, en la franja de los 50 a los 59 años la efectividad es del 70%, en los adultos de entre 60 y 69 años del 64% y en los de 70 a 79 años, del 41%. A partir de los 80 años, cae hasta un escaso 18%.

Los inmunodeprimidos, grupo clave

Esto no ocurre con la nueva inmunización que en un futuro próximo comercializará GSK. Aunque su eficacia también disminuye según la edad de a quien se le administre, la diferencia es mucho menor: en los adultos de 50 años la eficacia es del 97,9%, pero en los de 70 años o más también sigue siendo alta (89,8%). Otro de los aspectos interesantes es que la inmunidad se mantiene en el tiempo: cuatro años después de haber administrado las dos dosis, su efectividad es del 87,9%.

Pero la clave está en saber si esta nueva inmunización funcionará en las personas inmunodeprimidas. Estos sujetos -como los pacientes con sida o cáncer- son otro de los **colectivos diana** de esta infección, ya que sus defensas están mucho más bajas que las de la población general, y por eso, sufren el herpes zóster con muchísima más frecuencia. A pesar de esto, no se les puede administrar la vacuna que a día de hoy está ya está comercializada.

"Para ellos, a pesar de ser el grupo más de riesgo, la inyección no está indicada, porque se trata de una vacuna de virus vivos atenuados, es decir, virus que entran vivos en el organismo y allí se replican, produciendo una infección subcutánea. Por lo tanto, no se les puede poner a personas inmunodeprimidas porque hay posibilidades de que se produzca una infección verdadera", explica Díez-Domingo.

Por su parte, la vacuna en la que han trabajado este experto y sus colegas, es de un **virus inactivado**, es decir, "que se introduce una fracción del virus más un adyuvante [el AS01], esto es, un potenciador de la inmunidad, con lo cual es imposible que produzca la enfermedad porque no replica el virus".

Noticias relacionadas

- 1 Lug Healthcare: un guía digital para evitar errores en oncología
- 2 Oslo Cancer Cluster, donde la ciencia y la industria luchan juntas
- 3 El fundador de Facebook donará 3.000 millones de dólares para eliminar enfermedades
- 4 La ONU planta cara a la resistencia a los antibióticos
- 5 Alazne le da otro empujón a Urkullu

Por el momento, no se sabe si esta nueva vacuna con la que, según estimaciones realizadas por Thomson Reuters Cortellis, GSK se embolsaría unos mil millones de euros en todo el mundo, podrá ser administrada a personas inmunodeprimidas. Ésa sería, además de una mayor eficacia en las personas más mayores, su gran ventaja comparativa respecto a la inmunización actual. "Ahora mismo, se están realizando los estudios para saber si se les podría administrar, habrá que esperar para ver qué resultados hay, pero en principio no tiene por qué no funcionar en ellos", sostiene Diez-Domingo.

La indicación oficial para la vacuna será para todas las personas mayores de 50 años, pero como este grupo es amplísimo, "lo que se está haciendo con la vacuna actual es buscar entre la población mayor los grupos que tienen **más riesgo**, como las personas con diabetes o con problemas pulmonares", señala este experto. No obstante, Diez-Domingo apunta que el principal problema que tiene esta vacuna -tanto la actual como las que puedan comercializarse en un futuro- "es que la gente conoce muy poco el herpes zóster, y por eso les cuesta vacunarse".

TEMAS RELACIONADOS

salud

Suscríbete a **EL MUNDO** Orbyt

¡OFERTA ESPECIAL!
GRATIS Tablet con 500 libros precargados por solo **7,99€/mes**

¡SUSCRÍBETE!

ESPAÑA ECUADOR

21 de septiembre de 2016 | Actualizado: Miércoles a las 12:50

redacción médica



OPINIÓN > El termómetro

Cristina Henríquez de Luna



Cristina Henríquez de Luna, presidenta de GSK en España.

Lunes, 19 de septiembre de 2016, a las 17:10

GlaxoSmithKline ha anunciado nuevos datos de su vacuna en desarrollo frente a zóster, HZ/su, que invitan al optimismo. Los resultados demuestran una eficacia 90 por ciento en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos una eficacia que ha sido similar y mantenida en todos los grupos de edad incluido el estudio, siendo del 90 por ciento en los sujetos entre 70-79 años de edad y del 80 por ciento en los sujetos a partir de 80 años.

EN MAYORES DE 70 AÑOS

La vacuna contra el herpes zóster de GSK tendría una eficacia del 90 por ciento

Los resultados de un estudio en fase III sobre esta vacuna han sido publicados en la revista *New England Journal of Medicine*.

CF | redaccion@correofarmaceutico.com | 19/09/2016 11:49

compartir    Compartir  Like 0  Tweet

☆☆☆☆☆ ¡vota!  0 comentarios

imprimir  | tamaño  

La compañía farmacéutica **GSK ha anunciado** este lunes a través de una nota la publicación de **los resultados de un estudio aleatorizado de fase III (ZOE-70) realizado con su vacuna en desarrollo frente al herpes zóster (HZ/su)**. Los resultados, publicados en *New England Journal of Medicine*, demuestran **una eficacia vacunal del 90 por ciento en adultos a partir de 70 años** que se mantiene durante al menos cuatro años, según ha informado la compañía.

Este estudio demostró que la vacuna en desarrollo administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90 por ciento en comparación con placebo en personas a partir de 70 años, y se mantenía **similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio**.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio realizado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97 por ciento.

El **riesgo de acontecimientos adversos graves**, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue **similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo**. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada, según indica GSK.

REDUCCIÓN DEL DOLOR

Emmanuel Hanon, Vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, ha declarado que "esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada [...]. Si se aprueba, esta vacuna en desarrollo podría ser **una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él**, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de vida de muchas personas".

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la **vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico**, también conocido como neuralgia postherpética (NPH), que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89 por ciento para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años y del 91 por ciento en adultos a partir de 50 años.

A partir de estos datos y de los del ensayo ZOE-50 publicados con anterioridad, GSK espera iniciar el **proceso de solicitud de autorización de comercialización para la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster en personas a partir de 50 años a finales de este año**.



EMPRESAS > Industria

La eficacia de la vacuna del herpes zóster de GSK permanece tras 4 años

En adultos a partir de 70 años, según el estudio publicado en el NEJM

Emmanuel Hanon, de GSK.



REDACCIÓN Lunes, 19 de septiembre de 2016, a las 13:55

GlaxoSmithKline ha anunciado la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III (ZOE-70) realizado con su vacuna en desarrollo frente al herpes zóster, HZ/su. Los resultados demuestran una **eficacia vacunal del 90 por ciento** en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos cuatro años. Los resultados han sido publicados en la revista [New England Journal of Medicine](#) (NEJM).

El estudio, cuyos resultados preliminares fueron comunicados en octubre de 2015, demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una **eficacia del 90 por ciento** en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90 por ciento en los sujetos entre 70-79 años de edad y del 89 por ciento en los sujetos a partir de 80 años.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio realizado en **adultos a partir de 50 años** que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del **97 por ciento**. En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91 por ciento frente al herpes en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88 por ciento del riesgo de herpes zóster en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de **acontecimientos adversos graves**, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo **redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética** (NPH)¹, que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster^{3,4}. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89 por ciento para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años y del 91 por ciento en adultos a partir de 50 años.

Emmanuel Hanon, vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, ha declarado que "esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada y esto es un hecho notable, ya que sabemos que el sistema inmune de estas personas frecuentemente está debilitado debido a la edad. Si se aprueba, esta vacuna en desarrollo podría ser una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de

Inicio Actualidad Buenas Noticias Comunicación Conflictos Cosas que pasan Ch
Deportes Destacadas Economía Educación España Intelectualidad Internaciona
Salud Sucesos

La vacuna de GSK frente al herpes zóster demuestra eficacia en adultos a partir de 70 años

Escrito por: PR Noticias, Sep 19, 2016

GSK ha anunciado hoy la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III realizado con su vacuna en desarrollo contra el herpes zóster, HZ/su. **Los resultados demuestran una eficacia vacunal del 90% en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos cuatro años.** Los resultados han sido publicados en la revista New England Journal of Medicine (NEJM).

El estudio, cuyos resultados preliminares fueron comunicados en octubre de 2015, demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90% (intervalo de confianza del 95%: 84%-94%) en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue parecida en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90% en los sujetos entre 70-79 años de edad (intervalo de confianza del 95%: 83%-94%) y del 89% en los sujetos a partir de 80 años (intervalo de confianza del 95%: 74%-96%).

Esta gran eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio desarrollado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97% (intervalo de confianza del 95%: 93%- 99%). En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91% frente al herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 86%-95%) en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88% del riesgo de herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 73%-95%) en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética (NPH), que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89% (intervalo de confianza del 95%: 68%-97%) para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años y del 91% (intervalo de confianza del 95%: 75%-98%) en adultos a partir de 50 años.

El Dr. Emmanuel Hanon, Vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de

vacunas GSK, ha declarado que “esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada y esto es un hecho notable, ya que sabemos que el sistema inmune de estas personas frecuentemente está debilitado debido a la edad. Si se aprueba, esta vacuna en desarrollo podría ser una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de vida de muchas personas”.

Anthony Cunningham, Director Ejecutivo del Instituto Westmead de Investigación Médica de Australia e investigador principal del estudio ZOE-70, ha declarado que “Estos datos demuestran que esta vacuna en fase de investigación mantiene una alta eficacia frente al herpes zoster en personas de más de 70 y 80 años, los grupos de edad más afectados por la enfermedad. Es importante señalar que también previene una complicación frecuente y temida del herpes zóster en estos grupos de edad, el dolor prolongado o neuralgia postherpética”.



La vacuna de GSK frente al herpes zóster demuestra eficacia en adultos a partir de 70 años

19-09-2016 / 11:50 Escrito por [redacción prnoticias](#) Publicado en [Sala de prensa - prsalud](#) 0 comentarios

tamaño de la
fuente - +

☆☆☆☆☆
(0 votos)



GSK ha anunciado hoy la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III realizado con su vacuna en desarrollo contra el herpes zóster, HZ/su. **Los resultados demuestran una eficacia vacunal del 90% en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos cuatro años.** Los resultados han sido publicados en la revista New England Journal of Medicine (NEJM).

El estudio, cuyos resultados preliminares fueron comunicados en octubre de 2015, demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90% (intervalo de confianza del 95%: 84%-94%) en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue parecida en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90% en los sujetos entre 70-79 años de edad (intervalo de confianza del 95%: 83%-94%) y del 89% en los sujetos a partir de 80 años (intervalo de confianza del 95%: 74%-96%).

Esta gran eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio desarrollado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97% (intervalo de confianza del

95%: 93%- 99%). En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91% frente al herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 86%-95%) en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88% del riesgo de herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 73%-95%) en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética (NPH), que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89% (intervalo de confianza del 95%: 68%-97%) para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años y del 91% (intervalo de confianza del 95%: 75%-98%) en adultos a partir de 50 años.

El Dr. Emmanuel Hanon, Vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, ha declarado que "esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada y esto es un hecho notable, ya que sabemos que el sistema inmune de estas personas frecuentemente está debilitado debido a la edad. Si se aprueba, esta vacuna en desarrollo podría ser una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de vida de muchas personas".

Anthony Cunningham, Director Ejecutivo del Instituto Westmead de Investigación Médica de Australia e investigador principal del estudio ZOE-70, ha declarado que "Estos datos demuestran que esta vacuna en fase de investigación mantiene una alta eficacia frente al herpes zoster en personas de más de 70 y 80 años, los grupos de edad más afectados por la enfermedad. Es importante señalar que también previene una complicación frecuente y temida del herpes zóster en estos grupos de edad, el dolor prolongado o neuralgia postherpética".

Modificado por última vez: Lunes, 19 Septiembre 2016 12:01

La vacuna en desarrollo de GSK demuestra una elevada eficacia frente al herpes zóster en mayores de 70 años

Así lo demuestra un estudio de fase III en el que han participado doce centros de Cataluña, Madrid y Valencia; GSK tiene previsto solicitar la autorización de la vacuna en 2016

El Médico Interactivo | 19 - Septiembre - 2016 14:30 h.



GSK ha anunciado la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III (ZOE-70) realizado con su vacuna en desarrollo frente al herpes zóster, HZ/su. Los resultados demuestran una eficacia vacunal del 90 por ciento en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos cuatro años. Los resultados han sido publicados en la revista New England Journal of Medicine (NEJM).

El estudio, cuyos resultados preliminares fueron comunicados en octubre de 2015, demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90 por ciento en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90 por ciento en los sujetos entre 70-79 años de edad y del 89 por ciento en los sujetos a partir de 80 años.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio realizado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97 por ciento. En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91 por ciento frente al herpes zóster en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88 por ciento del riesgo de herpes zóster en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente medidas por el sistema inmune o muerte

potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de uno a tres días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética (NPH), que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89 por ciento para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años, y del 91 por ciento en adultos a partir de 50 años.

El Dr. Emmanuel Hanon, vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, ha declarado que “esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada y esto es un hecho notable, ya que sabemos que el sistema inmune de estas personas frecuentemente está debilitado debido a la edad. Si se aprueba, esta vacuna en desarrollo podría ser una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de vida de muchas personas”.

Anthony Cunningham, director ejecutivo del Instituto Westmead de Investigación Médica de Australia e investigador principal del estudio ZOE-70, ha señalado: “Estos datos demuestran que esta vacuna en fase de investigación mantiene una alta eficacia frente al herpes zoster en personas de más de 70 y 80 años, los grupos de edad más afectados por la enfermedad. Es importante señalar que también previene una complicación frecuente y temida del herpes zóster en estos grupos de edad, el dolor prolongado o neuralgia postherpética”.

A partir de estos datos y de los del ensayo ZOE-50 publicados con anterioridad, GSK espera iniciar el proceso de solicitud de autorización de comercialización para la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster en personas a partir de 50 años a finales de este año.

LA VACUNA EN DESARROLLO DE GSK FRENTA AL HERPES ZÓSTER DEMUESTRA UNA ELEVADA EFICACIA FRENTA A LA INFECCIÓN POR ESTE VIRUS Y SUS COMPLICACIONES EN ADULTOS A PARTIR DE 70 AÑOS EN UN ESTUDIO DE FASE III PUBLICADO EN EL NEJM

En este estudio han

**participado 12 centros
sanitarios de Cataluña, Madrid
y Valencia**

GSK (LSE/NYSE: GSK) ha anunciado hoy la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III (ZOE-70) realizado con su vacuna en desarrollo frente al herpes zóster, HZ/su. Los resultados demuestran una eficacia vacunal del 90% en adultos a partir de 70 años que se mantiene durante al menos cuatro años¹. Los resultados han sido publicados en la revista New England Journal of Medicine (NEJM).

El estudio, cuyos resultados preliminares fueron comunicados en octubre de 2015, demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90% (intervalo de confianza del 95%: 84%-94%) en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90% en los sujetos entre 70-79 años de edad (intervalo de confianza del 95%: 83%-94%) y del 89% en los sujetos a partir de 80 años¹ (intervalo de confianza del 95%: 74%-96%)¹.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio realizado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97% (intervalo de confianza del 95%: 93%- 99%)². En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91% frente al herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 86%-95%) en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo¹. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88% del riesgo de herpes zóster (intervalo de confianza del 95%: 73%-95%) en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada¹.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética (NPH)¹, que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster^{3,4}. La vacuna en desarrollo demostró una eficacia del 89% (intervalo de confianza del 95%: 68%-97%) para prevenir la NPH en adultos a partir de 70 años y del 91% (intervalo de confianza del 95%: 75%-98%) en adultos a partir de 50 años¹.

El Dr. Emmanuel Hanon, Vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, ha declarado que “esta es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada y esto es un hecho notable, ya que sabemos que el sistema inmune de estas personas frecuentemente está debilitado debido a la edad. Si se aprueba,

esta vacuna en desarrollo podría ser una herramienta importante para la prevención del herpes zóster y el dolor asociado a él, lo que mejoraría significativamente la salud y la calidad de vida de muchas personas”.

Anthony Cunningham, Director Ejecutivo del Instituto Westmead de Investigación Médica de Australia e investigador principal del estudio ZOE-70, ha señalado que “Estos datos demuestran que esta vacuna en fase de investigación mantiene una alta eficacia frente al herpes zoster en personas de más de 70 y 80 años, los grupos de edad más afectados por la enfermedad. Es importante señalar que también previene una complicación frecuente y temida del herpes zóster en estos grupos de edad, el dolor prolongado o neuralgia postherpética”.

A partir de estos datos y de los del ensayo ZOE-50 publicados con anterioridad², GSK espera iniciar el proceso de solicitud de autorización de comercialización para la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster en personas a partir de 50 años a finales de este año.

Una vacuna presenta una eficacia del 90% ante el herpes zoster

Atrás <

El estudio, presentado por GSK, demostró la utilidad de la inyección frente a la infección por este virus y sus complicaciones en adultos a partir de 70 años

Redacción EM 19-09-2016



COMPARTIR

GSK anunció, recientemente, la publicación de los resultados de un estudio aleatorizado de fase III (ZOE-70), realizado con su vacuna en desarrollo frente al herpes zóster. Los resultados demuestran una eficacia vacunal del 90% en adultos a partir de 70 años. En este estudio participaron 12 centros sanitarios de Catalunya, Madrid y Valencia.

El estudio demostró que la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster administrada con una pauta de dos dosis tuvo una eficacia del 90% en comparación con placebo en personas a partir de 70 años. La eficacia de la vacuna fue similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90% en los sujetos entre 70 y 79 años de edad y del 89% en los sujetos a partir de 80 años.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados del ensayo ZOE-50, un estudio realizado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97%. En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91% frente al herpes zóster en adultos a partir de 70 años en comparación con placebo. Esta eficacia se mantuvo, con una reducción del 88% del riesgo de herpes zóster en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte, observado en el estudio ZOE-70, fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio. La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación. La mayor parte de estas duraron de uno a tres días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

Además, en un análisis combinado de los datos de los ensayos ZOE-70 y ZOE-50 se observó que la vacuna en desarrollo redujo el riesgo de dolor neuropático crónico, también conocido como neuralgia postherpética, que es la complicación más frecuente y a menudo grave del herpes zóster.

El precio de las acciones de GSK se elevó un 1,2% tras la publicación de los resultados de su estudio de fase III (000029) sobre la vacuna en desarrollo 'HZ/su' frente al herpes zóster. La vacuna demostró una eficacia del 90% en adultos a partir de 70 años de edad. El precio de las acciones de GSK se elevó un 1,2% tras la publicación de los resultados de su estudio de fase III (000029) sobre la vacuna en desarrollo 'HZ/su' frente al herpes zóster. La vacuna demostró una eficacia del 90% en adultos a partir de 70 años de edad.

La vacuna frente al herpes zóster de GSK logra una eficacia del 90% en mayores de más de 70 años

Europa Press | 19 sep, 2016 18:20

✉ | 📄 | IT IT

MADRID, 19 (EUROPA PRESS)

GlaxoSmithKline (GSK) ha publicado los resultados de un estudio aleatorizado de fase III realizado con su vacuna en desarrollo 'HZ/su', frente al herpes zóster, que demuestra una eficacia del 90 por ciento en adultos a partir de 70 años que, además, se mantiene durante al menos cuatro años.

Así se desprende de los resultados publicados en la revista 'New England Journal of Medicine', que revelaron cómo su administración en dos dosis presentaba una eficacia similar en todos los grupos de edad incluidos en el estudio, siendo del 90 por ciento en los sujetos entre 70-79 años de edad y del 89 por ciento en los sujetos a partir de 80 años.

Esta elevada eficacia está en línea con los resultados de otro trabajo realizado en adultos a partir de 50 años que fue presentado y publicado el año pasado y en el que se observó una eficacia vacunal del 97 por ciento. En un análisis combinado de los datos de ambos ensayos se observó una eficacia del 91 por ciento en adultos a partir de 70 años, en comparación con placebo.

Además, esta eficacia se mantuvo con una reducción del 88 por ciento del riesgo de herpes zóster en el cuarto año después de la vacunación.

El riesgo de acontecimientos adversos graves, enfermedades potencialmente mediadas por el sistema inmune o muerte fue similar en las personas que recibieron la vacuna y en las que recibieron placebo. La reacción adversa local más frecuente fue dolor en el lugar de la inyección y la reacción adversa sistémica más frecuente fue cansancio.

La mayoría de las reacciones en el lugar de la inyección y de las reacciones sistémicas ocurrieron en los siete días siguientes a la vacunación, la mayor parte duraron de 1 a 3 días y su intensidad fue generalmente de leve a moderada.

El vicepresidente de la División de Investigación y Desarrollo de vacunas GSK, Emmanuel Hanon, ha declarado que es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta

El estudio, el primero de su tipo, demuestra que es la primera vez que se ha demostrado una eficacia tan alta con una vacuna en desarrollo en personas de edad avanzada, cuyo sistema inmune "está debilitado debido a la edad".

A partir de estos datos, GSK espera iniciar el proceso de solicitud de autorización de comercialización para la vacuna en desarrollo frente al herpes zóster en personas a partir de 50 años a finales de este año.