por la Universidad de Oxford. En un controlado aleatorio Prueba de Fase I / II, indujo a los anticuerpos neutralizantes contra SARS-COV-2 en los 1,077 participantes después de un segundo dosis de vacuna, mientras que su perfil de seguridad fue aceptable como bien'. El Niad y Moderna co-fabricados.

MRNA-1273, un ARNm formulado de nanopartículas lipídicas
Candidato a la vacuna que codifica la prefusión estabilizada.
Proteína SARS-COV-2 S. Su inmunogenicidad ha sido
confirmado por una prueba de fase I en la que neutralizante sólida
Las respuestas de anticuerpos se indujeron en una dosis dependiente.
Manera y aumentado después de una segunda dosis '?. Con respecto a
Vacunas inactivadas, un exitoso ensayo de fase I / II involucrada
ing 320 participantes ha sido reportado en China. los
Vacunas de virus integral-19 tuvieron una tasa baja de adversas
Reacciones y anticuerpo neutralizante inducido efectivamente.
producción'. La seguridad verificada e inmunogenicidad.
Apoyo el avance de estos candidatos a la vacuna a
Fase III ensayos clínicos, que evaluarán su eficacia.
En la protección de poblaciones saludables de SARS-COV-2.
infección.

Perspectivas futuras

COVID-19 es el tercer coro humano altamente patógeno.

Enfermedad de Navirus hasta la fecha. Aunque menos mortal que el SARS y mers, la rápida propagación de este altamente contable

La enfermedad gía ha planteado la amenaza más severa para global.

Salud en este siglo. El brote de SARS-COV-2 tiene duró más de medio año ahora, y es probable que