

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