

Evaluación de la seguridad e inmunogenicidad del MTBVAC candidato a la vacuna frente a *Mycobacterium tuberculosis* vivo atenuado en adultos y lactantes en una región donde la transmisión de la tuberculosis es muy alta

El consorcio formado por Norwegian Agency for Development Cooperation, TuBerculosis Vaccine Initiative, UK Department for International Development y por Biofabri ha financiado un estudio publicado en la edición on line de la revista *Lancet Respiratory Medicine* en el que se detallan los resultados de un ensayo clínico aleatorio, doble ciego y controlado con la vacuna BCG de una nueva vacuna frente a la tuberculosis en voluntarios de Sudáfrica de 18 a 50 años y en niños de menos de 96 horas de vida en el año 2016.

La vacuna a ensayar era la MTBVAC de administración deltoidea y el objetivo primario eran la seguridad en los 360 días posteriores a la vacunación y las respuestas CD-4 y CD-8. Como datos más remarcables destaca la aceptable reactogenicidad y la respuesta CD-4 duradera en lactantes, por lo que los datos apoyan proseguir con los ensayos de seguridad y eficacia con mayor número de sujetos. Entre los firmantes se encuentran investigadores de la Universidad de Zaragoza encabezados por el Dr Carlos Martín.

[Evaluación de la seguridad e inmunogenicidad del MTBVAC](#)

candidato a la vacuna frente a *Mycobacterium tuberculosis* vivo
atenuado en adultos y lactantes en una región donde la
transmisión de la tuberculosis es muy alta.