

MOSCÚ (Sputnik) — La Asamblea Parlamentaria del Consejo de Europa (PACE), con sede en la ciudad francesa de Estrasburgo, afirmó que los legisladores pueden estar inmunizados con cualquiera de las vacunas disponibles, incluida Sputnik V, para participar en el periodo de sesiones que empieza el próximo 27 de septiembre.

"Los visitantes del Consejo de Europa pueden emplear todas las vacunas aprobadas por los Estados miembros del organismo, entre ellas Sputnik V", dijo la PACE a Sputnik.

La delegación parlamentaria de Rusia había denunciado [restricciones a la movilidad de sus integrantes](#) por la ciudad de Estrasburgo debido a que Francia y el resto de los países de la Unión Europea, excepto Hungría y Eslovaquia, no aprueban la vacuna Sputnik V.

Piotr Tolstói, presidente de la delegación rusa en la PACE, anunció que la Cámara Baja [renunciaba viajar a Estrasburgo](#) por los actos discriminatorios y seguiría las actividades del organismo regional por videoconferencia.

La PACE aglutina a representantes parlamentarios de 47 Estados, la mayoría de ellos europeos.

A mediados de septiembre, el ministro ruso de Exteriores, Serguéi Lavrov, instó a los países europeos a dejar de politizar el tema de las vacunas contra el coronavirus.

Rusia renuncia a participación presencial en sesiones de la PACE por restricciones anti-COVID

MOSCÚ (Sputnik) — La delegación de la Cámara Baja de Rusia anunció que no viajará a Estrasburgo, Francia, para el periodo de sesiones de la Asamblea Parlamentaria del Consejo de Europa (PACE) debido a las restricciones francesas a la movilidad por el coronavirus.

"Ante las condiciones creadas, la delegación de Rusia no viajará a Estrasburgo y seguirá las actividades por videoconferencia", señaló el presidente de la delegación, Piotr Tolstói, en su cuenta de Telegram.

La PACE, que aglutina a representantes parlamentarios de 47 Estados, la mayoría de ellos europeos, inicia sus sesiones el 27 de septiembre.

Las autoridades de Francia, denunció Tolstói, [limitaron el desplazamiento de los diputados rusos](#) en Estrasburgo "con el argumento de las medidas sanitarias" ya que ese país no reconoce la vacuna Sputnik V contra el coronavirus.

Los parlamentarios de Rusia están inmunizados con las vacunas anticovid de su país que la Unión Europea no reconoce, en particular Sputnik V, un compuesto aprobado en 70 naciones con una población total de 4.000 millones de habitantes.

Tolstói subrayó que los franceses pusieron a los diputados rusos en una posición discriminatoria en comparación con los parlamentarios de otros países, en particular de Estonia, Letonia, Lituania y Ucrania con los que Rusia tiene relaciones tensas.

La Duma califica de discriminación las restricciones de la delegación rusa en la PACE

MOSCÚ (Sputnik) — La decisión de restringir la movilidad a la delegación rusa en la Asamblea Parlamentaria del Consejo de Europa (PACE) es un acto de discriminación, declaró el presidente del Comité de Asuntos Internacionales de la Duma de Estado (Cámara Baja del Parlamento ruso), Leonid Slutski.

La delegación de Rusia tendría que seguir restricciones de movilidad en Estrasburgo, debido a que la vacuna anti-COVID rusa Sputnik V con la que fueron inmunizados sus integrantes, no está reconocida en la Unión Europea.

"Las [restricciones de movilidad](#) en Estrasburgo para los miembros de la delegación rusa es una de las formas de discriminación vacunal. Tal decisión contradice el acuerdo de privilegios e inmunidad del Consejo Europeo y viola los principios de igualdad", escribió Slutski en Telegram.

El político aseguró que tal decisión de la Unión Europea "no se quedará sin reacción".

El presidente de la Duma de Estado, Viacheslav Volodin, considera que la delegación rusa no debería participar en las sesiones de la PACE debido a las restricciones.

"Rusia respeta las normas y paga por su participación en la PACE más que otros. La discriminación hacia nuestros parlamentarios es inadmisibile. Por eso, lo correcto sería no participar en la reunión de la PACE", escribió Volodin en Telegram.

El presidente de la Cámara Baja del Parlamento tachó las restricciones de movilidad de una violación de los derechos de la delegación y de todos los ciudadanos de Rusia.

"Nuestra vacuna está registrada en más de 70 países del mundo. Demostró su efectividad", resaltó Volodin añadiendo que el objetivo de no reconocer el inmunizante es para promocionar las vacunas estadounidenses y europeas.

Mientras tanto, una fuente del Parlamento informó a Sputnik que la delegación decidió participar telemáticamente en el periodo de sesiones de la PACE que dará comienzo el próximo lunes.

Avanza el ensayo de Mir-19, el fármaco ruso que frena la reproducción del coronavirus en el organismo

Un nuevo medicamento contra el coronavirus que podría aliviar significativamente el transcurso de las graves enfermedades causadas por este agente patógeno, que recibió el nombre de Mir-19, ha sido elaborado por el Instituto de Inmunología de la Agencia Federal de Biomedicina de Rusia.

La palabra 'mir' en ruso significa dos cosas: 'mundo' y 'paz'. Si este fármaco es realmente tan eficaz como dicen sus creadores, podría traer paz a muchas familias del mundo.

RT conversó con el director de la institución médica, Musá Jaítov, para conocer más detalles sobre este nuevo medicamento.

'Único en su género'

"Es el primer medicamento de este tipo en el mundo. Es un fármaco etiotrópico específico antiviral. Afecta directamente el ARN del SARS-CoV-2. **Logra eliminar el virus de la célula infectada**", explicó.

Gracias al Mir-19, se alivia el transcurso de las enfermedades que puede causar el virus. Sus creadores aseguran que, cuanto antes comience la toma del medicamento, mejor se recompondrá la salud del infectado. Y precisan que **la mayor eficacia se alcanza en los primeros tres días después del contagio**.

El fármaco se aplica con ayuda de un sencillo **inhalador**. De este modo, el componente antiviral arriba directamente al tracto respiratorio. La fórmula del medicamento garantiza que el virus prácticamente deje de reproducirse.

La seguridad ante todo

En el Instituto de Inmunología afirman que su fármaco será eficaz contra todas las variantes del

coronavirus, porque interactúa con los fragmentos más resistentes del genoma de la covid-19. Según los creadores del medicamento, esta interacción resulta absolutamente segura para la salud humana.

"En la etapa de desarrollo era muy importante elegir los ARN de interferencia pequeños, de modo que no afecten los genes humanos", comentó Jaítov.

"En este sentido, el fármaco bloquea el gen del virus **sin interactuar con el gen humano**. Hemos hecho un trabajo analítico muy serio para demostrarlo. Esto significa que es seguro para las personas", detalló.

Versión en spray

En una primera etapa, está previsto que el Mir-19 se aplique exclusivamente en los hospitales.

Luego, ya estará al alcance del público en general. Incluso, se lanzará un formato en spray, que tendrá como fin prevenir el contagio luego del **contacto con un infectado** con coronavirus. En este caso, el fármaco podría frenar el desarrollo de la enfermedad.

China desarrolla una nueva vacuna COVID-19, 'más efectiva contra variantes del virus'

Los chinos están a punto de adoptar una nueva vacuna COVID-19, que los expertos predijeron que podría ser la más efectiva desarrollada en China, ya que la última investigación mostró una eficacia del 79 por ciento contra la variante Delta dominante y una eficacia general del 67 por ciento contra cualquier variante.

La vacuna candidata a base de proteínas COVID-19 desarrollada por Clover Biopharmaceuticals con sede en Chengdu, es también la primera vacuna COVID-19 del mundo que ha demostrado su eficacia contra las tres mutaciones (Delta, Gamma y Mu), Zhuang Shilihe, un experto en vacunas con sede en Guangzhou, dijo el jueves al Global Times.

Clover anunció en su sitio web el miércoles que había alcanzado el criterio de valoración principal de eficacia y los criterios de valoración secundarios de eficacia en SPECTRA, un ensayo clínico global de fase II-III fundamental.

Los resultados mostraron que el candidato, SCB-2019, demostró una eficacia general del 79 por ciento contra COVID-19 de cualquier gravedad causada por la variante Delta dominante a nivel mundial, que actualmente comprende más del 90 por ciento de todos los casos en todo el mundo.

La eficacia fue del 92 por ciento contra la variante Gamma y del 59 por ciento contra la variante Mu, y en conjunto, estas tres cepas (Delta, Gamma y Mu) comprendieron el 73 por ciento de todas las cepas identificadas en el estudio, según un anuncio que la compañía publicó en su sitio web en Miércoles.

La eficacia general fue del 67 por ciento contra COVID-19 de cualquier gravedad causada por cualquier cepa en el estudio, cumpliendo con éxito el criterio de valoración principal del ensayo. La vacuna candidata de Clover es una de las primeras en demostrar una eficacia significativa contra Delta en un ensayo clínico aleatorizado, doble ciego, se lee en el anuncio.

La eficacia general no es mala, dada la gravedad de las variantes utilizadas en el ensayo clínico, dijo Zhuang. "Podemos decir que el candidato de Clover enfrenta el entorno de fase III más severo que cualquier otro anterior, como los candidatos de Pfizer, Oxford y Sinovac", anotó.

El ensayo clínico SPECTRA inscribió a más de 30,000 adultos y ancianos (18 años de edad o más) participantes en 31 sitios en cinco países (Filipinas, Brasil, Colombia, Sudáfrica, Bélgica) en cuatro continentes, lo que resultó en uno de los COVID- 19 ensayos clínicos de vacunas realizados hasta la fecha, dijo Clover.

La acumulación de casos de enfermedad COVID-19 para el análisis de eficacia final ocurrió entre el 28 de abril y el 10 de agosto de 2021, un momento en el que la variante Delta del SARS-CoV-2 se convirtió en la cepa dominante a nivel mundial, señaló Clover en el anuncio.

La vacuna también muestra una eficacia del 100 por ciento contra el COVID-19 grave y la hospitalización, y el 84 por ciento de eficacia contra el COVID-19 de moderado a grave, causado por cualquier cepa de SARS-CoV-2 en el ensayo clínico SPECTRA, según la compañía.

También es la primera vacuna COVID-19 que demuestra un riesgo significativamente reducido de enfermedad COVID-19 en personas previamente infectadas, ya que la vacunación con SCB-2019 redujo el riesgo de reinfección sintomática de COVID-19 causada por cualquier cepa en un 64,2 por ciento en participantes previamente infectados.

El riesgo de reinfección sintomática por COVID-19 causada por Delta se redujo en un 79,1 por ciento, anotó la compañía.

Clover planea presentar solicitudes de aprobación condicional a las autoridades reguladoras mundiales (incluida la Administración Nacional de Productos Médicos de China, la Agencia Europea de Medicamentos y la Organización Mundial de la Salud) en el cuarto trimestre de 2021. Tras recibir la aprobación condicional, Clover planea comenzar el lanzamiento inicial del producto. de la vacuna potencialmente para fines de 2021, según el sitio web de la compañía.