

A cuatro meses de su comienzo evalúan el ensayo clínico con plasma en Santa Fe



Este viernes se llevó a cabo una reunión virtual de alcance provincial en la que participaron autoridades de CUDAIIO, la coordinación provincial del protocolo de aplicación de plasma, profesionales del Centro Regional de Hemoterapia y los médicos investigadores que encabezan y supervisan este ensayo clínico en cada uno de los efectores públicos y privados designados para ello.

Con 60 participantes, el encuentro hizo foco en la experiencia que se viene realizando a lo largo de los cuatro meses que lleva implementándose el ensayo. Se abordaron temas como la donación, los resultados preliminares de la aplicación según el cuadro, criterios de elegibilidad de receptores, la alta demanda generada por el pico de contagios, las dosis aplicadas, las concentraciones de anticuerpos, la sistematización del estudio y las expectativas generadas en pacientes y sus familias. También se analizaron informes de otros grupos de investigación del país y del mundo.

El consenso principal fue que, luego de cuatro meses y más de 500 tratamientos realizados en la provincia, se puede confirmar la inocuidad y seguridad del plasma aplicado a pacientes con covid, pero aún no hay registros ni parámetros concluyentes en cuanto a su efectividad como tratamiento. La naturaleza científica y el alcance nacional del ensayo imponen tiempos y una metodología investigativa que desaconseja apresurar conclusiones.

Lineamientos nacionales

En la reunión se compartió un documento reciente del Ministerio de Salud de la Nación en el que insta a seguir trabajando fuertemente en ensayos que permitan demostrar de manera fehaciente los criterios de uso clínico del plasma y avanzar hacia su utilización con evidencia científica que lo respalde.

El Ministerio también indica focalizar el tratamiento con plasma en los pacientes con menos de 7 días de inicio de la enfermedad, con criterios para internación, signos de agravamiento y saturación de oxígeno menor a 93%.

Convocatoria a donantes

La Dra. Andrea Acosta, referente del Área de hemoterapia de CUDAIIO, opinó que “fue muy importante haber reunido a todos los protagonistas de este ensayo clínico en la provincia. Sirvió para unificar y sistematizar algunas prácticas y criterios y para dimensionar que, ante la falta de tratamientos definitivos para el covid-19, la aplicación de plasma genera en la población una expectativa que muchas veces se transforma en una demanda sin fundamento científico. Y, como cualquier estudio científico, este ensayo tiene diversas etapas y protocolos que deben cumplirse”.

Acosta consideró necesario insistir en que “el plasma no es un medicamento, no se fabrica ni se compra, no existe un stock ya que depende del flujo de donantes, no existen dos unidades de plasma iguales ya que dependen de la carga de anticuerpos que cada donante desarrolla. Por lo tanto, este ensayo seguirá adaptándose de acuerdo a las recomendaciones que vayan surgiendo desde el campo de la ciencia”.

Para donar, toda persona de entre 18 y 65 años que haya padecido covid-19 y luego recibido el alta médica o epidemiológica puede inscribirse en el sitio web de CUDAI0: www.cudaio.gob.ar.