

Acta

Reunión Comisión Nacional de Respuesta Pandémica

14 de octubre de 2022

Se celebra reunión regular de la Comisión Nacional de Respuesta Pandémica. La sesión se inició a las 10.00 hrs, con participación presencial y virtual de sus asistentes.

- Catterina Ferreccio
- Rafael Araos
- Óscar Arteaga
- Claudia Cortés
- Mónica Gerber
- Mercedes López
- Ana María Moraga
- Andrea Repetto
- Ignacio Silva
- Pablo Vial

Justifican inasistencia: María Teresa Valenzuela

Asisten de parte del Ministerio de Salud e Instituto de Salud Pública (Secretaría Ejecutiva):

- Christian García, Jefe Departamento de Epidemiología
- Manuel Najera, Jefe Departamento de Asesoría Ministerial
- Javiera Sepúlveda, Periodista Gabinete Subsecretaría de Salud Pública
- Javiera Menay, Gabinete Ministra de Salud

Temario propuesto por la Secretaría Ejecutiva

1. Revisión de protocolo de uso de antivirales Tocilizumab y Nirmatrelvir-Ritonavir (Paxlovid).
2. Varios.

Desarrollo

Christian García, Jefe del Departamento de Epidemiología, da la bienvenida a la nueva integrante del Consejo Asesor Externo, Dra. Claudia Cortés. Se presentan los temas a tratar en la sesión, referida a la revisión de los protocolos de uso de los fármacos Tocilizumab y Nirmatrelvir-Ritonavir (Paxlovid).

1. Revisión de protocolos de uso de antivirales:

Pamela Burdiles, Jefa (S) del Departamento de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y Salud Basada en Evidencia, presenta los protocolos de uso elaborados para los fármacos Tocilizumab y Nirmatrelvir-Ritonavir (Paxlovid).

Las orientaciones técnicas tienen por objetivo entregar una guía a los equipos de salud que permita estandarizar el tratamiento farmacológico para personas con diagnóstico de COVID-19. Respecto al Tocilizumab, se recomienda lo siguiente:

- Se sugiere utilizar tocilizumab en personas hospitalizadas en ventilación mecánica que presenten mala evolución.
- Se sugiere no utilizar tocilizumab en personas hospitalizadas con soporte ventilatorio no invasivo (por ejemplo, cánula nasal o ventilación no invasiva).
- Se sugiere no utilizar tocilizumab en personas hospitalizadas que se encuentran sólo con oxígeno.

Se consulta con relación al uso del medicamento en población pediátrica, en vista que no cuenta con registro del Instituto de Salud Pública para COVID-19. Como antecedente, se indica que dicho medicamento cuenta con aprobación de emergencia para COVID-19 por FDA (en población mayor de 2 años). En vista de que se ha observado su uso en nuestro país por parte de los equipos pediátricos, el Consejo recomienda revisar la evidencia científica existente y la experiencia chilena, para eventualmente incorporar una recomendación dentro de la orientación técnica.

Respecto al Nirmatrelvir-Ritonavir (Paxlovid), se presenta la síntesis de evidencia previamente conocida por el Consejo. Se presentan potenciales poblaciones que podrían beneficiarse con su uso, tales como adultos mayores, pacientes con obesidad, pacientes con comorbilidades, y población no vacunada. El Consejo solicita la elaboración de un modelo predictivo de hospitalización, que permita definir un perfil de pacientes de riesgo en vista de los casos nacionales de hospitalización grave. El objetivo de dicho modelo corresponderá a ajustar las recomendaciones de uso del medicamento.

2. Varios:

El Consejo sugiere la incorporación activa de las sociedades científicas vinculadas al ámbito de la salud pública y epidemiología en las mesas de trabajo técnico convocadas por el Ministerio de Salud, con objeto de contar con una perspectiva multidisciplinar en las asesorías externas de la institución. La Secretaría Ejecutiva presenta el marco propuesto para la obtención de lecciones aprendidas sobre la pandemia COVID-19, donde el Consejo indica que existe acuerdo con la realización de dicho proceso, siendo deseable su inicio durante el próximo año. La Secretaría Ejecutiva tendrá como tarea la elaboración de la metodología específica y la conformación del equipo de apoyo para dicho proceso.

Se acuerda que en la próxima sesión se revisará el impacto de long-COVID (COVID prolongado) en la población nacional y recomendaciones para enfrentarlo, iniciando con una presentación de la situación epidemiológica nacional.

Finalmente, se presenta la situación de la vigilancia genómica en fronteras, donde se observa la persistencia del predominio de la subvariante BA.5, seguido de BA.4.

Se cierra la sesión a las 11.45 hrs.