



H. Cámara de Diputados de la Nación

PROYECTO DE DECLARACION

La Cámara de Diputados de la Nación

DECLARA

Declarar de interés social y sanitario de esta Honorable Cámara la selección del laboratorio nacional de alta tecnología del Grupo INSUD, **mAbxience** para la producción del principio activo de la vacuna antiCOVID **AZD1222** de la **Universidad de Oxford** y la compañía farmacéutica **AstraZeneca**.



H. Cámara de Diputados de la Nación

FUNDAMENTOS

Señor Presidente

El pasado 12 de agosto el Presidente de la Nación, Alberto Fernández, anunció que se comenzará a producir en nuestro país la vacuna **AZD1222** de la **Universidad de Oxford** (del Reino Unido) y la compañía farmacéutica **AstraZeneca**. Al día de hoy, esta vacuna se encuentra en la fase III de desarrollo de la etapa clínica. AstraZeneca es una compañía que surge de la fusión de Astra AB, sueca y Zeneca Group PLC, inglesa, en 1999. La empresa firmó un acuerdo para producir entre 150 y 250 millones de vacunas destinadas a toda Latinoamérica, con excepción de Brasil, que realizó un pacto con la Universidad de Oxford de manera independiente. En el continente, la producción del principio activo estará a cargo de Argentina y de México y abastecerá a todos los países de la región.

El laboratorio elegido para producir la sustancia activa de esta vacuna es mAbxience. Se trata de un laboratorio de alta tecnología del Grupo INSUD que, el pasado febrero, inauguró su planta en Garín, provincia de Buenos Aires. Luego de producido el principio activo en nuestro país, la empresa Liomont en México se encargará de la formulación y fraccionamiento estéril en viales de la vacuna. Una vez completado el proceso, se distribuirá entre los países de la región.

Desde el laboratorio estiman llegar a un piso de producción de 150 millones de dosis y un techo de 250 millones. Se calcula que, en Latinoamérica, excluyendo a Brasil, se van a necesitar 230 millones de dosis.



H. Cámara de Diputados de la Nación

El pasado 20 de julio se publicó en la revista científica **The Lancet** un estudio hecho con 1077 voluntarios -adultos sanos de entre 18 y 55 años- que mostró que la vacuna de Oxford es segura y una dosis generó en el 95 por ciento de los participantes un aumento en los anticuerpos contra el virus SARS-CoV-2, causante de la COVID-19.

Las vacunas estarán disponibles para el primer semestre de 2021 (de ser aprobadas las regulaciones necesarias y completarse con éxito la fase III). El hecho de que la vacuna se produzca en territorio argentino posibilita la obtención de la misma entre 6 y 12 meses antes de lo previsto. En este sentido, es relevante destacar el desarrollo científico y tecnológico nacional para aportar a una salida exitosa de la pandemia que estamos atravesando.

Por todo lo expuesto y dada la importancia de esta iniciativa es que solicito a mis pares me acompañen con el presente Proyecto.