

# EMÍLIO E-NEWS



## HOSPITAL EMÍLIO RIBAS RECEBE VISITA PARA INICIAR ESTUDOS COM VACINA BUTATAN/SINOVAC

O Instituto de Infectologia Emílio Ribas recebeu nesta quarta (22) uma visita técnica do setor de Ensaio Clínico do Instituto Butantan. O Emílio Ribas é um dos 12 centros de pesquisa do país que irão participar do estudo clínico de fase 3 com a vacina contra o coronavírus desenvolvida pela farmacêutica Sinovac e que tem a coordenação do Butantan.

Por enquanto, o hospital já disponibilizou um formulário eletrônico para que profissionais de saúde, tanto do Emílio Ribas (na intranet) quanto de outras instituições (no site institucional [emilioribas.org](http://emilioribas.org)), pudessem se cadastrar. Inicialmente, o hospital, bem como todos os centros, receberá 700 doses voltadas para a o ensaio clínico. Mais de 1.000 profissionais já fizeram o cadastramento.



## A Visita

A farmacêutica Daniela Silveira, do setor de Ensaios Clínicos do Butantan, veio acompanhada de profissionais de uma consultoria contratada especificamente para contribuir com a realização do estudo. Eles foram recebidos pelo diretor do hospital, o médico Luiz Carlos Pereira Júnior, pela médica Ana Paula Veiga e pelos enfermeiros Ana Paula Augusto dos Santos e Nelson Alberto Freitas Guanez, que fazem parte da equipe responsável pelo estudo na instituição.

A Unidade de Pesquisa do Emílio Ribas

Inicialmente, houve uma conversa para que a instituição apresentasse o modelo de sua Unidade de Pesquisa. Depois foi feita uma visita in loco na qual foi apresentado o espaço destinado à realização do projeto. O térreo do ambulatório, onde funciona a pediatria (setor que atendia crianças e adolescentes com HIV e que está com as atividades suspensas temporariamente) foi adaptado para receber os voluntários e receberá sinalização nos próximos dias.

Uma sala foi preparada para receber as duas geladeiras que abrigarão as doses do estudo e uma outra foi montada exclusivamente para que as doses sejam aplicadas. Os espaços de armazenamento e aplicação devem ser separados para proteger a identificação das doses, já que o estudo terá 50% de vacina e 50% de placebo.

Após ler e assinar o termo de consentimento acompanhado por algum profissional de saúde da equipe, cada voluntário passará por uma consulta médica, por dois testes rápidos de covid-19 e um exame RT-PCR, que serão realizados no contêiner da Secretaria de Estado da Saúde no estacionamento do hospital. As mulheres também terão que fazer exame de urina para confirmarem que não estão grávidas.

Depois disso, o voluntário retornará ao térreo do ambulatório para a aplicação de uma dose (que pode ser de vacina ou de placebo) e terá, obrigatoriamente, que ficar em observação durante 60 minutos. Poltronas de descanso foram disponibilizadas na sala de observação para que o voluntário possa aguardar a liberação por parte da equipe.

Treinamento online

Um treinamento online foi disponibilizado pelo Butantan para os profissionais da equipe do Emílio Ribas e hoje (24), o grupo se reuniu para fazer a leitura do termo de consentimento e poder esclarecer as dúvidas que os voluntários possam vir a ter.

Na avaliação de Silveira, o projeto está bem adiantado e com a assinatura de alguns documentos, já será possível agendar uma data para o início do estudo no hospital.

(por Adriana Matiuzo)

