

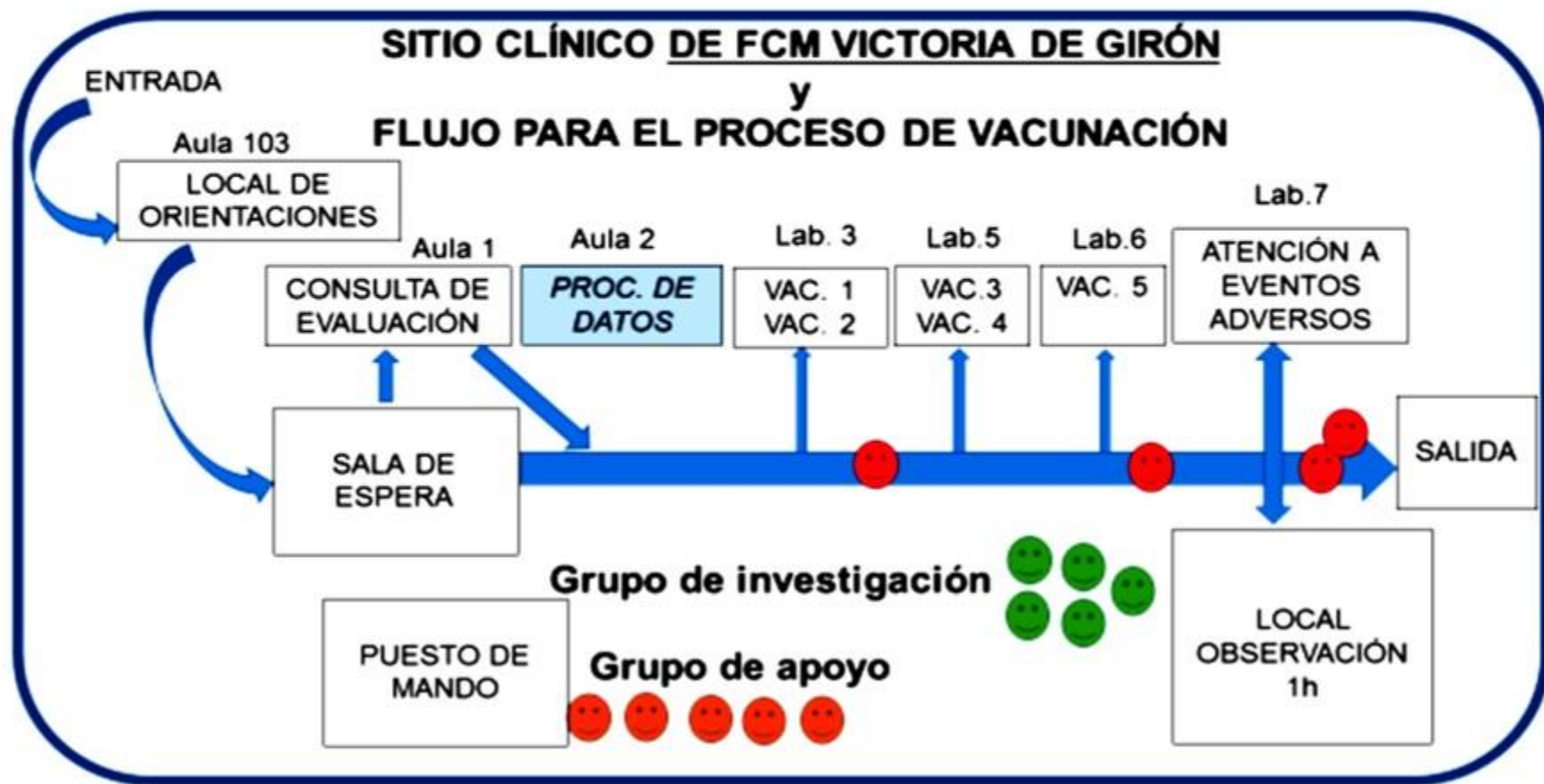
# Intervención sanitaria en el Instituto de Ciencias Básicas y Preclínicas “Victoria de Girón”

17 al 21 de mayo de 2021

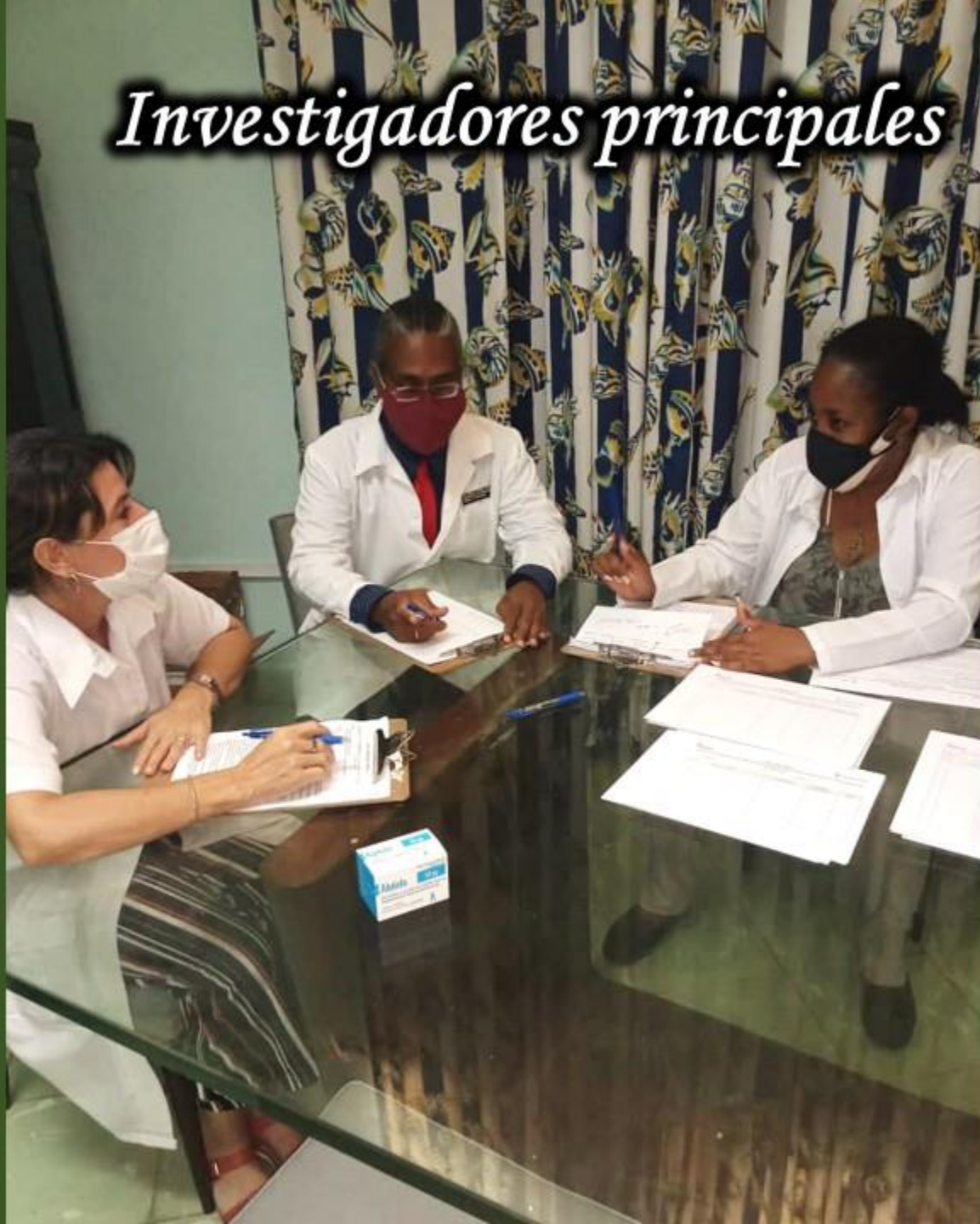


*Edición: Dr.C. José Ramón Acosta Sariego*

En esta Intervención Sanitaria, desarrollada durante los días 17 y 21 de mayo de 2021, recibieron la primera dosis del candidato vacunal Abdala, 2419 profesores, trabajadores y estudiantes. Para lograr este objetivo fue necesario diseñar un complejo flujograma que debió cumplirse con precisión.



## *Investigadores principales*



El grupo de investigación de la Intervención Sanitaria en el ICBP. “Victoria de Girón” está integrado por 60 miembros que incluyen médicos, enfermeros, otros profesionales de la salud y estudiantes, dirigidos por la Dra. Tammy Fernández Romero como Investigadora principal, junto a el Dr. Carlos Rafael Núñez Cairo y la Lic. Katia García Mustelier.

Emociona constatar como esta nueva generación de jóvenes directivos han llevado a cabo exitosamente, con absoluta profesionalidad, un empeño tan complejo y al mismo tiempo de tal significación humanista.

A Tammy, de estirpe gironiana, la recuerdo con su uniforme de primaria de la mano de su mamá Teresita y revoloteando cerca de su padre, mi gran amigo Félix. Hoy ya es toda una PhD. A Carlos Rafael también lo recuerdo adolescente en Villa Clara donde su mamá era Vicerrectora, y Katia que también muy joven ingresó como profesora del Departamento de Enfermería.

# *Primer paso del proceso de Consentimiento Informado*

**El proceso de consentimiento informado comenzaba con una explicación y aclaración de dudas sobre la información previa recibida, realizada por un estudiante de 6to Año de Medicina. Los grupos de voluntarios no podían rebasar las 40 personas para mantener el debido distanciamiento físico.**



## *Sala de espera*



Los voluntarios que después de aclarar sus dudas o inquietudes persistían en su intención de participar en la intervención sanitaria y recibir la primera dosis del candidato vacunal Abdala, pasaban a la Sala de Espera donde estudiantes de Enfermería realizaban una toma de tensión arterial a quienes se hubiesen detectado previamente como hipertensos.

## *Consulta de evaluación*

En la consulta de evaluación, estudiantes de último curso de Enfermería realizaron la medición de los signos vitales, así como interrogaron a los voluntarios sobre aspectos relacionados con los criterios de inclusión y exclusión previstos en el proyecto.

Si el voluntario cumplía con los criterios de inclusión, pero temporalmente tuviera algún parámetro alterado como la temperatura o la tensión arterial, se detenía el proceso y se le daba una nueva cita.



# *Consulta de evaluación y segundo paso del proceso de Consentimiento Informado*

La consulta de evaluación continuaba con la valoración integral de los voluntarios por parte de Médicos Especialistas en Medicina General Integral que exploraban los criterios de inclusión y exclusión previstos en el proyecto y daban continuidad al proceso de consentimiento informado.

Si el médico corroboraba que el voluntario había tomado una decisión autónoma y fundamentada, se procedía a firmar la correspondiente acta de consentimiento informado.

# *Vacunatorios*

El candidato vacunal se administró en cinco vacunatorios dispuestos en igual número de Laboratorios de Bioquímica, por Profesores de Enfermería de vasta experiencia profesional como Ernestina, Josefa, Beatriz, Aurora, Dora, Lisbet, Yerina, Grisel, Dimey, Pedro y Chirino





## *Sala de Observación*



**Los voluntarios, una vez recibida la administración del candidato vacunal pasaban a la Sala de Observación, donde un equipo Médico procedió a la vigilancia activa durante 60 minutos en previsión de la aparición de eventos adversos tempranos.**

## *Sala de Observación*



**Durante el período de observación se chequeó el estado de los voluntarios, incluyendo la medición de los signos vitales. Contiguo a la Sala de Observación se montó un local para la atención de los Eventos Adversos Severos. Afortunadamente, durante la vigilancia activa sólo se registró elevación de la tensión arterial en algunos voluntarios que fue controlada en el propio sitio clínico.**

## *Tercer paso del proceso de Consentimiento Informado*



**Al término del período de observación, los voluntarios recibieron la información de cómo proceder y dónde acudir en caso de presentar algún evento adverso tardío, así como se le confirmó su derecho a retirarse de la intervención si así lo consideraran. Finalmente se le entregó la tarjeta que evidencia su participación en la intervención con la fecha de cuando deberá recibir la segunda dosis del candidato vacunal Abdala.**

# *Procesamiento de datos, organización y apoyo*

Para que todo este proceso funcionara como se logró, fue imprescindible la labor del grupo de procesamiento de datos que estuvo integrado por estudiantes bajo la supervisión de los profesores María Elena y Geoffrey. Otro grupo se ocupó del aseguramiento y organización.



## *Seguimiento por parte del Comité de Ética de la Investigación*



**El Comité de Ética de la Investigación Científica de la Facultad de Ciencias Médicas “Victoria de Girón” durante los cinco días de la Intervención realizó tres visitas de seguimiento para la observación del cumplimiento de los procesos previstos en el protocolo y en cada una de ellas entrevistó a voluntarios seleccionados al azar, quienes dieron el consentimiento para expresar sus criterios acerca de la calidad y la observancia de sus derechos.**

*¡Felicidades!*



*El futuro de nuestra querida institución está en manos seguras*