

Parte-hartzaile agurgarria:

Biodonostia eta Biocruces Bizkaia Osasun Ikerketako Institutuetatik zurekin harremanetan jartzen gara, bi osasun-institutuen, Osakidetzen eta Eusko Jaurlaritzako Osasun Sailaren izenean, **entsegu kliniko honetan borondatez parte hartu izana eskertzeko.**

Oso garrantzitsuztat jotzen dugu euskal gizarteak honelako ikerketa-ekimenei emandako erantzuna eta babes, eta, horregatik, Euskadin ikerketaren alde lan egiten jarraituko dugu, biztanleriaren osasuna hobetzeko ezinbesteko eremua baita.

Komunikabideen bidez jasoko zenuen eman dizuten txertoaren ustezko eraginkortasunari buruzko informazioa eta, horregatik, horren berri zuzenean eta modu frogagarrian eman nahi dizugu.

Parte hartu duzun saiakuntza klinikoaren buru den Curevac enpresa farmazeutikoak jakinarazi digu bere ustez 60 urtetik gorako pertsonetan lortutako emaitzak ez direla erabakigarriak izango EMAREN baimena eskatzeko. Hori dela eta, CUREVACek gomendatu digu **saiakuntzan parte hartzen duten pertsonei orain arte merkaturatutako txertoetako bat jartzea**, COVID-19aren aurrean ahalik eta immunitate handiena lor dezaten, gainerako biztanleek bezala.

Azkenik, eskerrak eman nahi dizkizugu berriz ere parte hartzeagatik eta jakin ezazu sor dakizkizukeen zalantzak argitzeko prest gaudela.

Agur bero bat

Estimada/o participante,

Desde los Institutos de Investigación Sanitaria Biodonostia y Biocruces Bizkaia nos ponemos en contacto con usted para, ante todo, **agradecer** en nombre de ambos institutos sanitarios, de Osakidetza y del Departamento de Salud del Gobierno Vasco, **su participación voluntaria en este ensayo clínico.**

Consideramos muy importante la respuesta y respaldo de la sociedad vasca a iniciativas de investigación como ésta y por ello, en Euskadi seguiremos trabajando en favor de la investigación, un ámbito indispensable en la mejora de la salud de la población.

A través de los medios de comunicación les habrá llegado información sobre la supuesta eficacia de la vacuna que les ha sido suministrada, y por esa razón queremos informarle directa y fehacientemente al respecto.

La empresa farmacéutica Curevac que lidera el ensayo clínico en el que usted ha participado nos ha comunicado que considera que los resultados obtenidos en personas mayores de 60 años no van a ser concluyentes para solicitar la autorización por parte de la EMA. Ante esta circunstancia, CUREVAC, nos ha recomendado que **las personas participantes en el ensayo sean vacunadas con alguna de las vacunas comercializadas hasta el momento** con el fin de que logren el máximo de inmunidad ante la COVID-19, como el resto de la población.

Por último, agradecer de nuevo su participación y nuestra disposición a resolver cualquier duda que le pueda surgir.

Un saludo