

## Departamento de Agricultura Invierte \$268 Millones en Infraestructura Rural

Washington (YSDA).- La Administración del presidente Trump anunció que el Departamento de Agricultura de Estados Unidos (USDA, sus siglas en inglés) está invirtiendo \$268 millones para modernizar la infraestructura rural de agua potable y alcantarillado en 28 estados.

“La mejora de la infraestructura que proporciona agua potable y modernas instalaciones de gestión de aguas residuales mejorará la salud pública e impulsará el desarrollo económico en nuestros pequeños pueblos y ciudades”, dijo la subsecretaria adjunta de Desarrollo Rural, Bette Brand. “Bajo el liderazgo del presidente Trump y el secretario de Agricultura Perdue, el USDA es un socio fuerte en las comunidades rurales, porque sabemos que cuando la América rural prospera, toda América prospera”, continúa.

### Antecedentes

El USDA está financiando 76 proyectos a través del Programa de Préstamos y Subvenciones para la eliminación de agua y desechos. Estas inversiones ayudarán a mejorar la infraestructura de agua rural para 267,000 ha-

bitantes. Por ejemplo:

- La ciudad de Greenville, en Illinois, utilizará un préstamo de \$14 millones para reemplazar una planta de tratamiento de agua, a fin de satisfacer las demandas máximas actuales, así como el crecimiento futuro de la comunidad.

- En Hulbert, Oklahoma, Tenkiller Utilities Authority (TUA) está recibiendo un préstamo de \$10.6 millones y una subvención de \$4.6 millones, para construir una planta regional de tratamiento de agua. La planta de 1.8 millones de galones por día se construirá en el lado occidental del lago Tenkiller, en el sitio de la planta existente, en el condado de Cherokee. Este proyecto entregará agua potable y sanitaria a través de una planta común, aumentará la eficiencia del agua y la energía y reducirá los costos de operación y mantenimiento.

- El municipio de Seaside Park, New Jersey, utilizará un préstamo de \$5 millones para construir una instalación de tratamiento de agua elevada y un generador de emergencia para evitar inundaciones. Los fondos también

se utilizarán para instalar un tanque de retención de 30,000 galones y reemplazar la tubería principal de agua en varias calles del municipio.

Las inversiones que el USDA anunció se están realizando en Alaska, Arkansas, Colorado, Georgia, Iowa, Idaho, Illinois, Indiana, Kentucky, Massachusetts, Maryland, Maine, Michigan, Minnesota, Missouri, Carolina del Norte, New Hampshire, New Jersey, New York, Ohio, Oklahoma, Dakota del Sur, Tennessee, Texas, Utah, Virginia, Washington y Virginia Occidental.

Ampliando oportunidades

El Departamento de Desarrollo Rural del USDA ofrece préstamos y subvenciones, para ayudar a ampliar las oportunidades económicas y crear puestos de trabajo en las zonas rurales. Esta asistencia apoya las mejoras de la infraestructura; desarrollo de negocios; alojamiento; instalaciones comunitarias, como escuelas, seguridad pública y atención médica; así como acceso a internet de alta velocidad en áreas rurales.

Para más información: [www.rd.usda.gov](http://www.rd.usda.gov).

## Pelea Judicial Sobre el Tiempo del Censo

(HNW/SELV)- Una batalla legal sobre cuándo concluir el censo de 2020 es parte de un impulso más amplio de la administración Trump para excluir a los inmigrantes ilegales del recuento, que impulsa la redistribución en el Congreso.

Una serie de decisiones judiciales en las próximas semanas determinarán si los totales de la población estatal, que dan forma a cuántos votos electorales recibe cada estado, se entregarán durante el mandato actual del presidente Trump o se extenderán hasta la primavera, cuando una nueva administración podría estar en su lugar.

Después de pedir inicialmente tiempo adicional para completar el censo, debido a la pandemia, la administración Trump, en las últimas semanas, revirtió el rumbo y ahora está presionando para dar a los legisladores los totales a principios de enero.

Los documentos publicados a través de una demanda sugieren que el esfuerzo de la administración para excluir a los inmigrantes ilegales de los totales de la población es una de las razones por las que quiere terminar el recuento este año.

Una coalición de grupos que presentó la demanda quiere que la administración se ciña a su cronograma más largo, con el argumento



de que acortar la última fase del conteo erosionará su precisión y podría resultar en que las minorías y otros grupos difíciles de contar no sean incluidos. Otras coaliciones han presentado demandas que desafían directamente la exclusión de inmigrantes ilegales del recuento.

La semana pasada, un juez federal de California aclaró una orden anterior, que prohibía a la Oficina del Censo seguir un cronograma acelerado, que se suponía terminaría el censo la semana pasada y entregaría los resultados iniciales al presidente antes del 31 de diciembre. La jueza de distrito Lucy Koh dijo que, por ahora, la ley federal requiere que la agencia siga su plan anterior para contar hasta el 31 de octubre y entregar los resultados no antes de abril.

Citando varios ejemplos en los que la Oficina del Censo no había informado a los trabajadores que había extendido el censo, ordenó a la oficina que enviara un mensaje de texto a cada trabajador del censo, para aclarar que

el conteo continuará hasta fin de mes.

Los resultados del primer censo, sólo los totales de población de los estados, determinan cuántos escaños recibirá cada estado en la Cámara de Representantes durante la próxima década y, por lo tanto, en el Colegio Electoral. Por ley, esos resultados se entregarían a principios de enero, cuando el presidente debe enviarlos a la Cámara recién elegida, al abrir su sesión. Si el presidente no es reelegido, no podrá dar forma a los totales de redistribución, a menos que le lleguen antes del día de la toma de posesión, el 20 de enero.

### Antecedentes

En abril, después de que la pandemia detuviera las operaciones del censo, el secretario de Comercio, Wilbur Ross, solicitó al Congreso una extensión de cuatro meses en los plazos legales para entregar resultados. El presidente Trump dijo: “No sé si siquiera tienes que preguntarle. Esto se llama un ‘acto de Dios’... Creo que 120 días no es suficiente”.

En el verano, cuando

el trabajo de campo del censo se reinició lentamente, el horario de la oficina reflejó el tiempo extra y los funcionarios de la oficina testificaron en el Congreso que era necesario. La Cámara aprobó la demora, pero el Senado no.

Sin embargo, el 21 de julio, el presidente emitió un memorando que ordenaba a la oficina estimar y restar a los inmigrantes ilegales de los totales de la redistribución. En cuestión de días, según muestran los documentos presentados en la corte, los funcionarios de Comercio hicieron que la oficina comprimiera su cronograma, para entregar los totales al presidente antes del 31 de diciembre, la fecha límite original.

“Creo que el memorando presidencial tuvo que haber jugado algún papel”, dijo un funcionario de la Oficina del Censo al personal del inspector general del Departamento de Comercio, según un informe de IG publicado el 18 de septiembre.

La inspectora general, Peggy Gustafson, advirtió en el informe que el calendario comprimido “aumenta los riesgos de obtener un censo de 2020 completo y preciso”. En las últimas semanas, la Oficina de Responsabilidad del Gobierno y el comité asesor científico de la Oficina del Censo emitieron advertencias similares.

## La Casa Blanca Acepta las Pautas de la FDA para Verificar Vacunas Covid-19-

WASHINGTON/D.C. La decisión significa que la FDA cuenta con el apoyo de la administración Trump para una revisión rigurosa de la vacuna que es poco probable que arroje una autorización antes del día de las elecciones.

La Casa Blanca echó a un lado sus objeciones y respaldó los planes de la Administración de Drogas y Alimentos de los EE. UU. (FDA) para evaluar si se debe administrar una vacuna Covid-19 al público, por lo que es probable que una inyección no se autorice hasta después de las elecciones, personas familiarizadas con el asunto dijeron.

La FDA emitió las pautas poco después el martes por la tarde, diciendo que espera que la publicación “ayude al público a comprender nuestro proceso de tomar decisiones basado en la ciencia que garantiza la calidad, seguridad y eficacia de la vacuna para cualquier vacuna que esté autorizada o aprobada”.

Las pautas establecen los estándares que cualquier vacuna Covid-19 debería cumplir para que la FDA permita rápidamente su uso durante la pandemia. Normalmente, la revisión de la FDA de una vacuna experimental puede llevar semanas o meses. Dada la urgente necesidad creada por la pandemia, la agencia

quería poder realizar su revisión mucho más rápido, sin dejar de asegurarse de que la vacuna funcione de manera segura.

Después de tal revisión, la FDA podría autorizar una vacuna para su uso durante la pandemia. La llamada autorización de uso de emergencia duraría hasta que finalice la pandemia, después de lo cual las vacunas necesitarían la aprobación estándar de la agencia para permanecer en uso.

Las pautas que elaboró la agencia incluían los mismos tipos de requisitos estrictos que habría supuesto una revisión más prolongada. Por ejemplo, requerían una vacuna para reducir la tasa de enfermedad Covid-19 en los sujetos del estudio en un 50% o mejor en comparación con las personas en el ensayo que recibieron un placebo.

Las pautas requerían observar a los sujetos del estudio durante dos meses después de recibir una inyección, aunque los funcionarios de la FDA le dijeron a la Casa Blanca que los efectos secundarios graves tienden a aparecer dentro de las seis semanas posteriores a la inyección, dijeron personas familiarizadas con el asunto.

Además de estar en desacuerdo con el período de espera, los funcionarios de la Casa Blanca

ca también se quejaron de que la FDA estaba presentando sus planes demasiado tarde para que las empresas se ajustaran, ya que los estudios fundamentales para los principales candidatos a vacunas podrían proporcionar resultados clave para fines de este mes, las personas dijo.

Pero la FDA ya les había dado las pautas a las empresas y les había dicho que esperaran que sus vacunas cumplieran con los estándares para obtener la autorización.

Los fabricantes de medicamentos han dicho que apoyan los esfuerzos para asegurarse de que las vacunas sean aprobadas en base a evidencia científica, no política. La semana pasada, el director ejecutivo de Pfizer Inc., Albert Bourla, envió una nota a los empleados expresando su apoyo a una “evaluación científica independiente rigurosa y un proceso de aprobación sólido”.

Las autoridades sanitarias han expresado su preocupación de que muchos estadounidenses no se vacunen si les preocupa que se apresuren por razones políticas. La mayoría de las personas en los EE. UU. necesitarán vacunarse para prevenir la propagación del virus y para que las escuelas, negocios y otros establecimientos vuelvan a abrir sin precauciones estrictas.

## Droga de Anticuerpos del Covid-19 de Glaxo, Vir Ingresará a las Pruebas Finales

(HNW/SELV)GlaxoSmithKline GSK -0.83% PLC y Vir Biotechnology Inc. VIR +0.99% dijeron que están avanzando su fármaco de anticuerpos en un ensayo clínico de etapa final de pacientes con Covid-19 con alto riesgo de ser hospitalizados, la última señal de progreso para una clase prometedora de tratamientos de coronavirus.

Vir y Glaxo dijeron el martes que esperan tener los datos del estudio inicial para fines de este año y los resultados completos para el primer trimestre de 2021. Si el medicamento muestra un beneficio, podría autorizarse para su uso anticipado en la primera mitad de 2021, las empresas dijeron.

Glaxo y Vir se encuentran entre varias empresas que desarrollan tratamientos con anticuerpos monoclonales para Covid-19.

Los medicamentos imitan los anticuerpos naturales producidos por el sistema inmunológico para combatir el virus. La semana pasada, el presidente Donald Trump recibió un fármaco de anticuerpos experimental en desa-

rrrollo por Regeneron Pharmaceuticals Inc. REGN +1.20%

Los medicamentos tienen el potencial de ayudar a tratar el Covid-19 al principio del curso de la infección y evitar que los pacientes vayan al hospital. También se están estudiando en pacientes hospitalizados y como una forma de prevenir la infección en personas con alto riesgo de contraer el virus.

Los medicamentos con anticuerpos “podrían proporcionar una respuesta inmunitaria eficaz e inmediata al Covid-19, evitando la necesidad de que nuestro cuerpo produzca sus propios anticuerpos, lo cual es particularmente importante en ausencia de una vacuna eficaz”, dijo el Dr. Hal Barron, director científico de Glaxo, oficial y presidente de investigación y desarrollo.

Regeneron y Eli Lilly LLY +2.75% & Co. son los más avanzados en el desarrollo de fármacos de anticuerpos y su comercialización, pero es probable que se necesiten múltiples opciones de tratamiento para satisfacer la demanda del

mercado si tienen éxito.

Los medicamentos son difíciles de fabricar y probablemente habrá suministros limitados a corto plazo si se autorizan para un uso más amplio fuera de los ensayos clínicos.

A fines de agosto, Vir, que tiene su sede en San Francisco, y su socio del Reino Unido Glaxo lanzaron un estudio de su medicamento, cuyo nombre en código es VIR-7831, que combinó las dos últimas etapas de pruebas para determinar más rápidamente si el medicamento funciona.

Las compañías dijeron que el estudio fue autorizado para avanzar a la etapa final de la prueba, conocida como Fase 3, después de que un comité de monitoreo de datos independiente evaluó los datos de seguridad de la parte de la Fase 2 de la prueba y dio luz verde el 30 de septiembre.

El estudio de fase 3 comparará el VIR-7831 con un placebo en 1,300 pacientes no hospitalizados y evaluará si el fármaco redujo el número de pacientes que fueron hospitalizados o murieron dentro de los

29 días posteriores al ingreso al ensayo.

El estudio inscribirá a pacientes en América del Norte, América del Sur y Europa, según las empresas.

Las empresas dijeron que planean estudiar el anticuerpo en ensayos adicionales para probar si puede beneficiar a los pacientes hospitalizados y prevenir nuevas infecciones sintomáticas.

El medicamento de Vir se basa en un anticuerpo extraído de un superviviente de un coronavirus anterior, el SARS-CoV, identificado por primera vez en 2003 y que se asemeja al nuevo coronavirus llamado SARS-CoV-2. El medicamento está diseñado para unirse a un sitio del coronavirus y neutralizarlo, evitando se reproduzca y se escurra el tejido humano.

El fármaco de Regeneron combina dos anticuerpos, uno modelado a partir de un anticuerpo extraído de un superviviente del nuevo coronavirus y otro derivado de ratones con sistemas inmunitarios diseñados genéticamente que se asemejan al de los humanos.