

Agências brasileira e inglesa tiveram reunião nesta sexta-feira (11/9) para tratar sobre evento adverso em voluntária da vacina de Oxford

A Anvisa, realizou nesta sexta-feira (11/9), uma reunião com a agência britânica responsável pela área de medicamentos e vacinas na Inglaterra. As agências trocaram informações sobre o estudo da vacina ChAdOx1 nCoV-19 contra a Covid-19, também conhecida como vacina de Oxford, da empresa AstraZeneca.

O tema foi a suspensão dos testes da vacina após o surgimento de um evento adverso grave em uma voluntária do estudo na Inglaterra. O evento adverso e sua relação com a vacina estão em investigação.

A Anvisa vai receber os dados completos de avaliação da agência inglesa para aprofundar a análise sobre o evento adverso. A agência brasileira também vai avaliar os dados do comitê independente de segurança que está acompanhando os testes da vacina de Oxford.

Fonte: ANVISA, em 11.09.2020