

A submissão contínua não é ainda o pedido de registro da vacina contra Covid-19

Anvisa realizou, na tarde desta quarta-feira (25/11), uma reunião com a empresa Pfizer para discutir o cronograma e os procedimentos para submissão contínua, estabelecidos pela [Instrução Normativa 77/2020](#), dos dados para registro da vacina BNT162b2 contra Covid-19 no Brasil.

Todas as informações solicitadas pelo laboratório sobre os processos de vacinas foram esclarecidas pela Anvisa.

O laboratório abriu o processo de submissão contínua, mas até o momento não enviou nenhum dado de pesquisa, seja pré-clínico ou clínico.

Dessa forma, nenhum dado de estudo ou qualquer outra informação necessária para a avaliação da Anvisa foi submetido formalmente e, portanto, não é possível estabelecer prazos para análises. Tais prazos poderão ser discutidos assim que houver a formalização do pedido com os referidos dados.

É importante esclarecer que a submissão contínua não é ainda o pedido de registro da vacina.

A Anvisa mantém o compromisso com o Estado brasileiro de atuar em prol dos interesses da saúde pública.

Entenda a etapa de [submissão contínua](#).

Confira [informações sobre as vacinas](#) em teste no Brasil.

Fonte: Anvisa, em 25.11.2020