

Equipe finalizou as inspeções para a Certificação de Boas Práticas de Fabricação. Fim do processo ainda depende de informações complementares

A equipe técnica da Anvisa, que foi à China inspecionar as fábricas das vacinas CoronaVac e da AstraZeneca, já estão em solo brasileiro. Em breve, os servidores estarão em Brasília e ficarão em quarentena por 14 dias, trabalhando on-line.

A etapa finalizada é essencial para que as vacinas a serem disponibilizadas no Brasil tenham qualidade e segurança. Todos os esforços estão sendo adotados para que as certificações sejam concluídas com a maior brevidade possível.

Nesse momento, a Anvisa aguarda as informações complementares de ambas as empresas. É importante destacar que essas fábricas ainda não foram certificadas por nenhuma autoridade com relação à produção de vacinas.

Atuação desde os primeiros casos de Covid-19

A Anvisa desempenha papel fundamental na proteção da saúde da população brasileira contra ameaças como doenças infecciosas emergentes, como é o caso da pandemia da Covid-19. Desde os primeiros sinais de que o mundo poderia vir a enfrentar grandes desafios com o aumento das infecções pelo SARS-CoV-2, mesmo antes de ter sido decretada Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional, a Agência iniciou uma série de ações para permitir, no âmbito de suas competências legais, que o país enfrentasse a Covid-19 com as melhores ferramentas regulatórias, que garantissem acesso a produtos seguros, com qualidade e eficácia adequados à necessidade da população brasileira.

Essas ações, podem ser vistas na [Linha do tempo](#), disponibilizada no nosso site. Isso demonstra que a Agência está engajada em todas as suas instâncias para apoiar os esforços de resposta a esta pandemia. Neste momento, os esforços de todos os servidores e diretoria estão concentrados para termos no Brasil TODAS as vacinas Covid- 19, que se demonstrarem seguras, eficazes e de qualidade. Essa é a nossa missão como agentes do Estado.

Acompanhe todas as ações no [portal da Anvisa](#).

Fonte: Anvisa, em 13.12.2020