

Não há pedido de uso emergencial ou pedido de registro para a vacina Sputnik V na Anvisa

A Anvisa esclarece que o laboratório União Química solicitou autorização para realização de pesquisa clínica de fase 3 no Brasil. O pedido foi enviado à Agência no dia 29 de dezembro de 2020.

A Anvisa iniciou a análise, mas identificou a necessidade de informações complementares, que foram solicitadas ao laboratório.

Até o momento, a União Química não enviou as informações para a Anvisa. O status atual do pedido é “aguardando o envio das informações solicitadas na exigência técnica”.

Não há pedido de uso emergencial ou pedido de registro para a vacina Sputnik V na Anvisa.

Saiba mais

[Anvisa recebe pedido de estudo da vacina Sputnik V](#)

Acompanhe o [andamento da análise das vacinas](#).

Fonte: Anvisa, em 08.01.2021