

Participantes foram esclarecidos quanto aos sistemas disponíveis para notificação dos eventos adversos pós-vacinação: VigiMed e e-SUS Notifica

A Anvisa apresentou, em reunião realizada nesta terça-feira (2/2), o [Plano de Monitoramento de Eventos Adversos de Medicamentos e Vacinas Pós-Autorização de Uso Emergencial: Diretrizes e Estratégia#mce_temp_url#s](#) de Farmacovigilância para o Enfrentamento da Covid-19. Além de representantes da Anvisa, participaram do encontro representantes da Organização Pan-Americana da Saúde (Opas) do Brasil e de Washington (EUA) e do Programa Nacional de Imunizações do Ministério da Saúde.

Na ocasião, foram discutidas questões relativas à integração dos sistemas de informação regionais e à realização de estudos pós-uso da vacina. Além disso, os participantes foram esclarecidos quanto aos sistemas disponíveis para notificação dos eventos adversos pós-vacinação no Brasil: VigiMed (Anvisa) e e-SUS Notifica (Ministério da Saúde).

Fonte: Anvisa, em 03.02.2021