

***Eventos notificados até o momento estão dentro do previsto e apontam segurança das vacinas***

A Anvisa realizou nesta segunda-feira (22/2) uma rodada de conversa com a imprensa para explicar como funciona o monitoramento de eventos adversos das vacinas para Covid-19 que estão em uso no Brasil.

A apresentação foi feita pela gerente geral de Monitoramento de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária, Suzie Teixeira Gomes. Durante a conversa, Suzie explicou o papel da Anvisa no monitoramento das vacinas, os tipos de eventos adversos monitorados e a forma como a Agência utiliza as informações para acompanhar a relação de risco-benefício das vacinas.

Até o momento, os eventos adversos notificados estão dentro do previsto e não há dados que indiquem a alteração do perfil de segurança das vacinas para Covid-19 no Brasil.

Os jornalistas que desejarem receber os comunicados e convites da Anvisa podem enviar seus dados para Este endereço de e-mail está sendo protegido de spambots. Você precisa habilitar o JavaScript para visualizá-lo..

**[Confira a íntegra da conversa.](#)**

**Fonte:** Anvisa, em 22.02.2021