

N.º 025/CD
Data: 2010-02-19

Assunto: Actualização da informação relativa à gripe pandémica

Para: Público e Profissionais de Saúde

Contacto no INFARMED: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Linha do Medicamento - 800 222 444; Tel. 21 798 7373 Fax: 21 798 7107; E-mail: cimi@infarmed.pt

O Comité de Medicamentos para Uso Humano (CHMP) da Agência Europeia do Medicamento (EMA) recomendou que fosse concedida uma autorização de introdução no mercado (AIM) condicional à quinta vacina contra a pandemia da gripe - Humenza da Sanofi Pasteur SA.

Esta recomendação foi baseada num procedimento de avaliação, utilizado para vacinas desenvolvidas durante a pandemia da gripe. A informação sobre a Humenza foi avaliada, tendo os primeiros dados sido submetidos a 23 de Junho de 2009.

O CHMP reviu os dados resultantes dos ensaios clínicos e da utilização pós-comercialização das vacinas Celvapan, Focetria e Pandemrix, os quais confirmam os perfis esperados de eficácia e segurança.

Conforme habitual, o Infarmed continuará a acompanhar e a divulgar todas as informações pertinentes relativas a esta matéria.

O Conselho Directivo



Luísa Carvalho
Vice-Presidente do
Conselho Directivo