



Primo Piano - Vaccino #Covid-19: Pfizer e BioNTech depositano richiesta autorizzazione all'Ema

Roma - 01 dic 2020 (Prima Pagina News) "I dati dello studio clinico di Fase 3 hanno dimostrato un tasso di efficacia del 95%"

E' stata consegnata all'Agenzia Europea del Farmaco (Ema), da Pfizer e BioNTech, la richiesta di autorizzazione per il vaccino contro il Covid-19 nell'Unione Europea. "I dati dello studio clinico di Fase 3 hanno dimostrato un tasso di efficacia del 95%, senza alcun problema di sicurezza osservato fino ad oggi", fanno sapere le due case farmaceutiche in una nota, che vorrebbero iniziare la distribuzione del vaccino entro la fine del mese. L'Ema, nel merito, ha reso noto che le sue valutazioni saranno effettuate entro il 29 dicembre.

(Prima Pagina News) Martedì 01 Dicembre 2020