

PlantaDoce.

Empresa

La Agencia Europea de Medicamentos da luz verde a la vacuna contra la neumonía de Pfizer

La vacuna está aprobada para la inmunización activa, que prevendrá la enfermedad invasiva y la neumonía causada por el *Streptococcus pneumoniae* en personas mayores de edad. La autorización es válida en los 27 miembros de la UE, más Islandia, Liechtenstein y Noruega.

PlantaDoce
15 feb 2022 - 17:12



Pfizer aumenta su oferta de vacunas. La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) ha aprobado la vacuna antineumocócica conjugada de la compañía estadounidense, que se comercializará en la Unión Europea (UE) bajo la marca **Apexxnar**

1 / 2

<https://www.plantadoce.com/empresa/la-agencia-europea-de-medicamentos-da-luz-verde-a-la-vacuna-contra-la-neumonia-de-pfizer>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

La vacuna está aprobada para la inmunización activa, que **prevendrá la enfermedad invasiva y la neumonía** causada por el *Streptococcus pneumoniae* en personas de 18 años o más, según ha informado la farmacéutica en un comunicado.

“La autorización de Apexxnar para adultos por parte de la EMA da continuidad al compromiso de Pfizer de ayudar a prevenir ciertas enfermedades respiratorias infecciosas potencialmente graves, incluidas la enfermedad neumocócica invasiva y la neumonía”, ha explicado Nanette Cocero, presidenta global de vacunas de Pfizer.

La autorización es válida **en los 27 estados miembros de la UE más Islandia, Liechtenstein y Noruega**. Previamente, la EMA ya había aceptado la revisión de la Solicitud de Autorización de Comercialización (MAA, por sus siglas en inglés) en febrero de 2021.

Estados Unidos aprobó el uso de este fármaco en junio de 2021

En junio de 2021, Pfizer anunció que la Administración de Drogas y Alimentos de Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) aprobó Prevnar 20, nombre comercial de Apexxnar en este país.

Esta semana, la farmacéutica estadounidense hizo públicas las cuentas de 2021, **que cerró con un beneficio de 21.979 millones de dólares**, frente a los 9.159 millones de dólares de 2020, según los últimos resultados publicados este martes por la compañía estadounidense.

Por otro lado, la farma desarrolladora de una de las vacunas contra el Covid-19 junto a BioNTech, Comirnaty, registró una facturación de 81.288 millones de dólares en 2021, frente a 41.651 millones de dólares alcanzados un año antes.