

La FDA acepta revisar prioritariamente la aplicación de Pfizer para la vacuna frente a VRS en adultos

13/12/2022

La FDA de los Estados Unidos ha aceptado revisar prioritariamente el *dossier* científico de la vacuna frente al virus respiratorio sincitial RSVpreF con indicación en adultos de sesenta o más años, según comunica en nota de prensa la farmacéutica [Pfizer](#). Ello implica que acorta el periodo de revisión en cuatro meses para poder disponer de una decisión a este respecto sobre mayo del próximo año.

El *dossier* remitido a la FDA está apoyado por los resultados de la fase III del ensayo clínico aleatorio, doble ciego y controlado con placebo [RENOIR](#) (*RSV vaccine Efficacy study Nolder adults Immunized against RSV disease*), en el que se reclutaron a 37.000 participantes.