

São Paulo, 03 de setembro de 2014.

Prezado (a) Dr. (a),

Temos a grande satisfação de informá-lo(a) que a vacina candidata contra a dengue da Sanofi Pasteur atingiu com sucesso o marco final dos estudos de eficácia e segurança da fase III na América Latina.

Este estudo de Fase III, realizado em cinco países da América Latina e Caribe (Brasil, Colômbia, Honduras, México e Porto Rico) contou com a participação de mais de 20.000 crianças e adolescentes de 9 a 16 anos, atingiu com êxito seu objetivo primário com eficácia global de 60,8% e comprova eficácia contra cada um dos quatro sorotipos de dengue. Adicionalmente, evidencia-se uma redução significativa do risco de hospitalização de 80,3%, confirmando o potencial impacto da vacina na saúde pública. As análises de segurança reforçam o perfil de segurança favorável observado nos estudos anteriores.

Estes resultados são de extrema importância na luta contra a doença, visto que se demonstra pela primeira vez, que a dengue pode ser a próxima doença prevenível pela vacinação.

Uma análise completa dos dados de eficácia e segurança do estudo de fase III será concluída e analisada por especialistas externos antes da publicação em uma revista científica e será apresentada em um congresso ainda este ano.

Trata-se de uma grande conquista da Sanofi Pasteur, que vem trabalhando há mais de 20 anos no desenvolvimento de uma vacina contra a dengue, e que pode contribuir para a saúde pública no Brasil e no apoio à meta da OMS (Organização Mundial da Saúde), em reduzir em 50% a mortalidade e em 25% a morbidade da dengue até 2020.

A nossa equipe está à disposição para fornecer informações adicionais.

Atenciosamente.



Hubert Guarino
Diretor Geral
Sanofi Pasteur Brasil