



SECRETARIA ESPECIAL DE COMUNICAÇÃO SOCIAL
SUBSECRETARIA DE ARTICULAÇÃO

Comunicado Interministerial 18.02.2022

● DESTAQUES

- Entenda as diferenças entre RT-PCR, antígeno e autoteste
- Anvisa aprova registro do primeiro autoteste para Covid-19 no Brasil
- Pedido de registro para vacina da Janssen segue em análise pela Anvisa
- Biorrepositório permitirá estudos complementares das variantes

● AÇÕES DE GOVERNO

- **Ministério da Saúde**

Entenda as diferenças entre RT-PCR, antígeno e autoteste

Uma das principais estratégias no combate à pandemia, a testagem para detectar a Covid-19 é essencial para monitorar o cenário epidemiológico do país e acompanhar a transmissão do vírus. Hoje, o Brasil tem dois principais tipos de testes já em uso para detectar o vírus Sars-Cov-2: RT-PCR e teste rápido de antígeno. Em janeiro, após aprovação da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), o Ministério da Saúde incorporou o autoteste no Plano Nacional de Expansão da Testagem. A estratégia é complementar e deverá ser usada como forma de triagem dos casos. Nessa segunda (17), a agência aprovou o primeiro registro desse tipo de teste no país.

Para mais informações: <https://www.gov.br/saude>

Anvisa aprova registro do primeiro autoteste para Covid-19 no Brasil

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) aprovou nesta quinta-feira (17) o primeiro autoteste para Covid-19 do Brasil. O produto registrado é o Novel Coronavírus (Covid-19) Autoteste Antígeno, da empresa CPMH Comércio e Indústria de Produtos Médicos-Hospitalares e Odontológicos. O teste é de uso nasal e mostra o resultado em 15 minutos. Segundo a avaliação da agência reguladora, o produto atendeu aos critérios técnicos definidos e também teve o desempenho avaliado e aprovado pelo Instituto Nacional de Controle de Qualidade em Saúde (INCQS), conforme estabelecido no Plano Nacional de Expansão da Testagem (PNE) do Ministério da Saúde.

Para mais informações: <https://www.gov.br/saude>

ANVISA

Pedido de registro para vacina da Janssen segue em análise pela Anvisa

O pedido de registro para a vacina contra Covid-19 da Janssen-Cilag segue em análise na Anvisa. Neste momento o pedido está em exigência, ou seja, com necessidade de



SECRETARIA ESPECIAL DE COMUNICAÇÃO SOCIAL
SUBSECRETARIA DE ARTICULAÇÃO

apresentação de dados complementares pelo laboratório para que a decisão técnica possa ser tomada. Os primeiros dados sobre a vacina da Janssen-Cilag foram compartilhados ainda em novembro de 2020, como parte do processo de submissão contínua de vacinas. Por meio desse procedimento de submissão, os dados técnicos são apresentados à Agência à medida que são gerados, a fim de permitir que o processo regulatório seja agilizado.

Para mais informações: <https://www.gov.br/anvisa>

FIOCRUZ

Unidos contra a Covid-19 recebe doações para apoiar Petrópolis

A Fiocruz, por meio do programa Unidos Contra a Covid-19, está mobilizando esforços junto a empresas e a sociedade para apoiar famílias atingidas pela forte chuva na cidade de Petrópolis, no Rio de Janeiro, com envio de água potável. Nesta semana, dois caminhões levarão 45 mil litros, e ao longo dos próximos dias, outros insumos apontados como necessários pelas autoridades locais também serão direcionados.

Para mais informações: <https://portal.fiocruz.br/>

Biorrepositório permitirá estudos complementares das variantes

Nesta quinta-feira (17/2) a Rede Genômica Fiocruz divulgou novos dados a respeito das linhagens e variantes do vírus Sars-CoV-2 no Brasil. Os dados são computados semanalmente na plataforma da Rede, com a obtenção de dados da plataforma EpiCoV, do GISAID (Global Initiative on Sharing All Influenza Data), uma plataforma internacional para compartilhamento de dados genômicos dos vírus de influenza e Sars-CoV-2. Conforme visto anteriormente, a variante Ômicron continua sendo largamente predominante no país e até o fechamento desses novos números, em fevereiro, já foram identificadas três de suas linhagens no Brasil: BA.1 (9.821 genomas), BA.1.1 (1.269 genomas) e BA.2 (8 genomas).

Para mais informações: <https://portal.fiocruz.br/>

Fiocruz recebe amostras de autotestes com pedido de registro na Anvisa

O Instituto Nacional de Controle de Qualidade em Saúde (INCQS/Fiocruz) recebeu neste mês suas primeiras amostras de autotestes para detecção do antígeno de Sars-CoV-2. O Instituto realizará a análise técnica, em colaboração com a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), no processo de registro destes produtos. As análises visam confirmar o desempenho dos autotestes. De acordo com a Anvisa, que é a instituição que faz o registro, é necessário que os lotes tenham sensibilidade e especificidade mínimas de 80% e 97%, respectivamente.

Para mais informações: <https://portal.fiocruz.br/>

CoronaFatos: 'Resumão'

O CoronaFatos está chegando ao fim da sua temporada e neste episódio o programa faz uma espécie de 'resumão' com tudo o que você precisa saber sobre o atual momento da pandemia de Covid-19. A pandemia ainda não acabou e não é possível ter certeza sobre o caminho que ela tomará. Mas com a visualização de uma possível trégua na fase mais aguda da crise, o programa fala sobre como estão as curvas de casos e de mortes provocadas pelo coronavírus, aborda a hipótese da transformação da emergência sanitária em endemia, reforça os cuidados



SECRETARIA ESPECIAL DE COMUNICAÇÃO SOCIAL
SUBSECRETARIA DE ARTICULAÇÃO

de prevenção que ainda são necessários e esclarece dúvidas sobre os testes disponíveis e o período de isolamento para quem testa positivo.

Para mais informações: <https://portal.fiocruz.br/>

O Comunicado Interministerial é um produto do Comitê de Crise para Supervisão e Monitoramento dos Impactos da Covid-19, elaborado pelo Ministério das Comunicações. Trata-se de um compilado diário das ações do Governo Federal, com recorte das realizações divulgadas pelos Ministérios e órgãos vinculados.

[Clique aqui para acessar os Comunicados anteriores](#)

Documento assinado eletronicamente por Gabriella Vieira Simões Silveira, Assessora da Subsecretaria de Comunicação