

Johnson and Johnson ha presentado a la FDA el dossier de su vacuna frente al SARS-CoV-2

El pasado 4 de febrero, la farmacéutica [*Johnson & Johnson*](#) remitió a la FDA una solicitud de autorización como uso en emergencias de su vacuna frente al SARS-CoV-2, para la que en principio se solicita un esquema de vacunación de una dosis. La solicitud tiene lugar después de la presentación de los resultados preliminares con una eficacia del 85% en evitar COVID-19 grave y un 100% en evitar hospitalizaciones y fallecimientos.

Si se aprobara, la compañía procedería a enviar dosis con carácter inmediato y estaría dispuesta para inocular en los Estados Unidos para finales del mes de marzo. Se espera que los expertos de la FDA, mediante el comité *Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee*, se reúnan el 26 de febrero.