

Uma vacina deve passar por várias fases
antes de ser utilizada na UE:

- 1 São realizados testes rigorosos pelo laboratório que a desenvolve, primeiro em laboratório e depois em animais, em condições controladas
- 2 Uma vez demonstrada a segurança da vacina, esta pode ser testada em pessoas em ensaios clínicos
- 3 Avaliação científica por especialistas que trabalham para as autoridades nacionais e para a UE



Todas as vacinas continuam a ser monitorizadas depois de continuarem a ser utilizadas. Isto é importante para continuar a garantir que as vacinas funcionam e são seguras.



**Proteja-se a si próprio e aos
outros com a vacinação!**



Digitalize o código QR para
saber mais no **Portal Europeu
de Informação sobre Vacinação**
vaccination-info.europa.eu/pt

**Como sei se a minha
vacina é segura?**



PORTAL EUROPEU DE
INFORMAÇÃO SOBRE VACINAÇÃO
Uma iniciativa da União Europeia



**A qualidade de cada vacina
é avaliada através
da verificação:**

da sua pureza
dos seus ingredientes
da forma como é produzida



Os ensaios clínicos
em seres humanos
funcionam em 3 fases:

Fase 1

20-100 voluntários

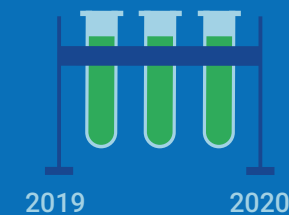
Fase 2

Várias centenas de voluntários

Fase 3

Milhares de voluntários

Uma vacina só é aprovada na UE
quando as entidades reguladoras têm
a certeza de que é segura e eficaz.
O processo de realização de testes
pode demorar mais de **10 anos!**



Como foi possível aprovar tão rapidamente as vacinas contra a COVID-19?

Por se tratar de uma emergência de saúde pública, as vacinas foram desenvolvidas mais rapidamente durante a pandemia de COVID-19, graças aos esforços significativos da comunidade científica e a um nível de investimento excecionalmente elevado.

O processo seguiu os mesmos requisitos em matéria de qualidade, segurança e eficácia que se aplicam a todas as outras vacinas.

