



Life Sciences:

Productos farmacéuticos autorizados en el Perú contra el Covid-19:

- Las marcas de los productos farmacéuticos autorizados en el Perú son: Comirnaty, Vaxzevria, Spikevax, Janssen, Vero Cell y Regkirona.
- Las compañías que han solicitado autorización excepcional o registro sanitario condicional son: Pfizer S.A., Astrazeneca Perú S.A., Johnson & Johnson del Perú S.A, Merck Sharp & Dohme Perú, Celltrion Healthcare Perú S.A.C. y el Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos (Cenares).
- Los sitios de fabricación registrados en el Perú se encuentran en Bélgica, Alemania, Suiza, Francia, EEUU, México, España, Corea del Sur, Sudáfrica, China, Italia, Reino Unido, Canadá, y Corea del Sur.
- Las únicas vacunas con autorización para inmunizar a niños a partir de 6 meses y 5 años son las vacunas Moderna (Spikevax) y Pfizer (Comirnaty), respectivamente.

Para mayor información, por favor contactar a:



Maritza Reátegui

Life Sciences | Propiedad Intelectual
mreategui@estudiorodrigo.com



Cecilia Alarcón

Life Sciences
calarcon@estudiorodrigo.com

Productos farmacéuticos autorizados en el Perú contra el Covid-19

	COMIRNATY 30ug/0.3mL	COMIRNATY 10ug/0.02mL	VAXZEVRIA		SPIKEVAX 0.10mg/mL (MODERNA)	SPIKEVAX 0.20mg/mL (MODERNA)	VERO CELL	JANSSEN	MOLNUIPIRAVIR 200mg cápsulas	REGKIRONA 960mg/16mL concentrado para solución para perfusión
TITULAR EN EL PERÚ	Pfizer S.A.		AstraZeneca Perú S.A.	Cenares	Cenares		Cenares	Johnson & Johnson del Perú S.A.	Merck Sharp & Dohme Perú S.R.L.	Celltrion Healthcare Perú S.A.C.
FABRICANTE	Pfizer Manufacturing Belgium NV (Bélgica) Allergopharma GmbH & Co. KG (Alemania) Novartis Pharma Stein AG (Suiza) Delpharm Saint Remy (Francia) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH (Alemania) Bereich Handelsprodukte (Alemania) Pantheon Italia s.p.A. (Italia) Siegfried Hameln GmbH (Alemania) Pharmacia & Upjhon Company LLC (EEUU) Hospira, Inc (EEUU)	Pfizer Manufacturing Belgium NV (Bélgica)	Laboratorios Liomont, S.A. de C.V. (México)	SK Bioscience Co. Ltd (Corea del Sur) Catalent Anagni S.R.L. (Italia) Universal Farma S.L. ("Chemo") (España) CP Pharmaceuticals, Manufacturing (Reino Unido) Amylin Ohio, LLC. (EEUU)	Catalent Indiana, LLC (EEUU) Rovi Pharma Industrial Services, S.A.(España)	Catalent Indiana, LLC (EEUU) Baxter Pharmaceutical Solutions, LLC (EEUU) Rovi Pharma Industrial Services, S.A. (España) Recipharm Monts (Francia) Samsung Biologics Company Ltd. (Corea del Sur)	Beijing Institute of Biological Products Co. Ltd.(BIBP) (China)	Grand River Aseptic Manufacturing, Inc (EEUU) Catalent Indiana LLC (EEUU) Aspen SVP (Sudáfrica)	Pantheon Pharmaceuticals Inc. (EEUU) MSD International GmbH LLC (EEUU) Panthon Inc (Canadá)	Celltrion Inc (Corea del Sur)
NÚMERO DE AUTORIZACIÓN	BEC0001 BEC0002 BEC0010	BEC0009	BEC0007	R.D. N° 10129-2021/DIGEMID/DPF/UFPB/MINSA R.D. N° 10245-2021/DIGEMID/DPF/UFPB/MINSA*	BEC0012	BEC0011	BEC0006 R.D. N° 12217-2021/DIGEMID/DPF/UFPB/MINSA R.D. N° 12218-2021/DIGEMID/DPF/UFPB/MINSA*	BEC0003 BEC0004 BEC0005	EEC-0001	BEC-0008
INDICACIÓN	Vacuna ARN-m		Vacuna Vector adenoviral recombinante		Vacuna ARN-m		Vacuna inactivada	Vacuna vector viral (no replicante)	Tratamiento del Covid-19 leve a moderado en adultos con resultado positivo de test SARS-CoV-2 o con alto riesgo de progresión severa de Covid-19 incluyendo hospitalización o muerte y a quienes no tienen acceso a tratamientos alternos de Covid-19 o clínicamente aprobados.	Tratamiento del Covid-19 confirmado en pacientes adultos que no requieren oxígeno suplementario y para aquellos cuya saturación de oxígeno supera el 94% en el aire interior y que presentan un alto riesgo de progresión a Covid-19 grave.
POBLACIÓN	>12 años	5 a 11 años	≥ 18 años		6 meses a 5 años	A partir de 6 años	>18 años	>18 años	≥ 18 años	Adultos

*Últimas resoluciones

Información extraída del portal web de la Digemid: <https://www.digemid.minsa.gob.pe/covid-19/productos-covid-19>