

POSICIONAMENTO | QDENGGA vs BTT e casos de evento adverso grave em investigação

São Paulo, junho de 2026

Diante da decisão do Ministério da Saúde de suspender temporariamente, de forma preventiva, a vacinação contra a dengue com o imunizante do Instituto Butantan, em razão da apuração de casos de reações adversas graves, a Takeda esclarece que o caso não tem nenhuma relação com a vacina Qdenga® (vacina dengue 1, 2, 3 e 4 (atenuada)), desenvolvida e comercializada pela companhia e lamenta o ocorrido.

Qdenga® foi aprovada no Brasil pela Anvisa em 2 de março de 2023 para pessoas de 4 a 60 anos, após um robusto programa de desenvolvimento com 19 ensaios clínicos conduzidos em 14 países e mais de 28 mil participantes, ao longo de 15 anos. Atualmente, a vacina contra dengue da Takeda está aprovada em 41 países e disponível em 31, incluindo o Brasil, que conta com a maior participação nas mais de 24 milhões de doses distribuídas globalmente.

No país, Qdenga® está disponível na rede pública para crianças e adolescentes de 10 a 14 anos através do Sistema Único de Saúde/Programa Nacional de Imunizações (SUS/PNI), e, na rede privada, para pessoas de 4 a 60 anos, conforme as indicações aprovadas em bula.