www.larioia.org



Número: 2021/03

Fecha: 19/3/2021

Referencia: SOFM/MJA/ss/042

Salud y Portavocía de Gobierno

C/ Obispo Lepe. 2 (C.A.R.P.A.) 26071 - Logrofio. La Rioja Teléfono: 941 299 933 Fax: 941 296 134

y Farmacia

Humanización, Prestaciones de La Rioja Oficina Auxiliar de Registro Salud

Fecha

1 9 MAR. 2021

Hora

VACUNA FRENTE A LA COVID-19 DE ASTRAZENECA: CONCLUSIONES DE LA EVALUACIÓN DEL RIESGO DE TROMBOEMBOLISMO

Se adjunta la nota informativa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) en la que se informa de las conclusiones de la reunión del Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia (PRAC) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA), celebrada el 18 de marzo, para evaluar el posible riesgo de tromboembolismo después de la administración de la vacuna frente a COVID-19 de AstraZeneca.

Información para pacientes

- o Los beneficios de vacunarse con esta vacuna, en la situación actual de pandemia, son superiores a sus posibles riesgos.
- o La vacuna frente a COVID-19 de AstraZeneca no supone un aumento del riesgo global de efectos trombóticos o formación de coágulos en sangre. No obstante, existe una posibilidad muy baja de que se formen pequeños coágulos en diversos vasos sanguíneos que podría producir la denominada coagulación intravascular diseminada (CID) o bien en algunas venas cerebrales.
- o Los síntomas sobre los que debe de estar alerta y buscar atención médica si se presentan incluyen: dificultad para respirar, dolor en el pecho, hinchazón o dolor en un brazo o una pierna, dolor de cabeza intenso y persistente o que empeora más de 3 días después de la vacunación, visión borrosa o doble, múltiples hematomas pequeños, manchas rojizas o violáceas en la piel.

Información para profesionales sanitarios

- o Se ha tenido conocimiento de algunos casos de coagulación intravascular diseminada (CID) v trombosis de senos venosos cerebrales (TSVC) en personas que habían recibido recientemente la vacuna frente a COVID-19 de AstraZeneca (mayoritariamente en los 14 días posteriores a la vacunación).
- o Se recomienda vigilar la posible aparición de signos y síntomas de tromboembolismo y en particular de CID y TSVC.
- o En la notificación de un acontecimiento tromboembólico tras la vacunación al Sistema Español de Farmacovigilancia, es importante indicar si se conoce las pruebas serológicas y los antecedentes de infección por COVID-19 del paciente.

Finalmente, se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro de Farmacovigilancia de La Rioja, incluso las derivadas de errores de medicación, a la siguiente dirección:

En Logroño, a 19 de marzo de 2021

de La Ricia Salud y Portavocía del Gobierno

d Gobierno

Bra. M. José Aza Pascual Salcedo, Prestaciones Jefa de Servicio de Atención Farmacéutica y Medicamentos

www.notificaram.es

Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos Centro Autonómico de Farmacovigilancia Edificio C.A.R.P.A., Módulo A, 1ª pianta C/ Obispo Lepe, nº2 - 26071- Logrofio Tfno: 941299929