



**FNOMCeO**

Federazione Nazionale degli Ordini  
dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri

COMUNICAZIONE N. 204

AI PRESIDENTI DEGLI OMCEO

AI PRESIDENTI DELLE CAM

AI PRESIDENTI DELLE CAO

**Oggetto: AIFA - VAXZEVRIA™/COVID-19 Vaccine AstraZeneca: rischio di trombocitopenia (inclusa la trombocitopenia immune) con o senza sanguinamento associato.**

Cari Presidenti,

Si ritiene opportuno segnalare che l'Agencia Italiana del Farmaco (AIFA) il 13 ottobre 2021 ha emanato una nota informativa concordata con l'Agencia Europea dei Medicinali (EMA) sul rischio di trombocitopenia (inclusa la trombocitopenia immune) con o senza sanguinamento associato del vaccino Covid-19 AstraZeneca, fornendo agli operatori sanitari aggiornamenti sui seguenti elementi chiave:

Dopo la somministrazione di Vaxzevria sono stati riportati casi di trombocitopenia, inclusa la trombocitopenia immune (PTI), tipicamente entro le prime quattro settimane successive alla vaccinazione.

- Questi eventi di trombocitopenia si sono manifestati molto raramente con livelli di piastrine molto bassi (<20.000 per  $\mu$ L) e/o erano associati a sanguinamento.

- Alcuni di questi casi si sono verificati in soggetti con un'anamnesi di trombocitopenia immune.

- Sono stati segnalati casi con esito fatale.

- Se un individuo ha una storia di disordine trombocitopenico, come per esempio la trombocitopenia immune, prima di somministrare il vaccino deve essere preso in considerazione il rischio di sviluppare bassi livelli di piastrine e, dopo la vaccinazione, si raccomanda il monitoraggio della conta delle piastrine.

L'AIFA ha, inoltre, ribadito l'importanza della segnalazione, da parte di tutti gli operatori sanitari, delle sospette reazioni avverse associate all'uso del vaccino Covid-19 AstraZeneca, rammentando **che le segnalazioni di sospetta reazione avversa da farmaci devono essere inviate al Responsabile di Farmacovigilanza della struttura di appartenenza dell'operatore stesso.**

In conclusione, al fine di consentire un esame più approfondito della materia si allega il provvedimento indicato in oggetto (All. n. 1).

Cordiali saluti

IL PRESIDENTE  
Dott. Filippo Anelli

All. n. 1  
MF/CDL

*Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del T.U. 445/2000 e del D.Lgs 82/2005*

FNOMCeO Federazione Nazionale degli Ordini dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri

**NOTA INFORMATIVA IMPORTANTE CONCORDATA  
CON LE AUTORITA' REGOLATORIE EUROPEE E  
L'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA)**

13 Ottobre 2021

**VAXZEVRIA™/COVID-19 Vaccine AstraZeneca: rischio di trombocitopenia (inclusa la trombocitopenia immune) con o senza sanguinamento associato**

Gentile Dottoressa, Egregio Dottore,

In riferimento alle precedenti note informative importanti inviate in data 24 Marzo, 13 Aprile, 02 Giugno e 23 Giugno, 2021 AstraZeneca AB in accordo con l'Agenzia Europea dei Medicinali e AIFA desidera informarLa di quanto segue:

**Elementi chiave**

- **Dopo la somministrazione di Vaxzevria sono stati riportati casi di trombocitopenia, inclusa la trombocitopenia immune (PTI), tipicamente entro le prime quattro settimane successive alla vaccinazione.**
- **Questi eventi di trombocitopenia si sono manifestati molto raramente con livelli di piastrine molto bassi (<20.000 per µL) e/o erano associati a sanguinamento.**
- **Alcuni di questi casi si sono verificati in soggetti con un'anamnesi di trombocitopenia immune.**
- **Sono stati segnalati casi con esito fatale.**
- **Se un individuo ha una storia di disordine trombotico, come per esempio la trombocitopenia immune, prima di somministrare il vaccino deve essere preso in considerazione il rischio di sviluppare bassi livelli di piastrine e, dopo la vaccinazione, si raccomanda il monitoraggio della conta delle piastrine.**

**Ulteriori Informazioni**

Vaxzevria è indicato per l'immunizzazione attiva nella prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2, in soggetti di età pari o superiore a 18 anni.

Sono stati riportati casi di trombocitopenia, inclusa la condizione autoimmune di trombocitopenia immune (PTI), a seguito della somministrazione del vaccino Vaxzevria, generalmente entro le prime quattro settimane successive alla vaccinazione. Questi eventi di trombocitopenia si sono manifestati

molto raramente con livelli di piastrine molto bassi (<20.000 per microlitro) e/o erano associati a sanguinamento. Sono stati segnalati casi con esito fatale.

L'Agenzia Europea dei Medicinali ha raccomandato un aggiornamento delle informazioni sulla sospensione iniettabile di Vaxzevria per riflettere le attuali conoscenze su questa problematica di sicurezza.

## **Invito alla segnalazione**

Gli operatori sanitari devono segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa associata all'uso di Vaxzevria in conformità con il sistema nazionale di segnalazione spontanea.

E' possibile segnalare una sospetta reazione avversa a:

Agenzia Italiana del Farmaco sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Si prega di notare l'importanza di segnalare il nome del prodotto vaccinale e i dettagli del lotto.

**L'AIFA coglie l'occasione per ricordare a tutti gli Operatori Sanitari l'importanza della segnalazione delle sospette reazioni avverse da farmaci, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio rischio favorevole nelle reali condizioni di impiego. Le segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da farmaci devono essere inviate al Responsabile di Farmacovigilanza della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso. La presente Nota Informativa viene anche pubblicata sul sito dell'AIFA (<https://www.aifa.gov.it/>) la cui consultazione regolare è raccomandata per la migliore informazione professionale e di servizio al cittadino.**