

REAZIONI AVVERSE AI VACCINI COVID19 IN ASUFC

D'Este I., Furlanetto C., Larosa C., Modesti G.
SOC Farmacia Presidio Ospedaliero Santa Maria della Misericordia Udine
farmacia.farmacovigilanza@asufc.sanita.fvg.it

INTRODUZIONE

Nessun farmaco e/o vaccino può esser mai considerato esente da rischi. Il sistema di Farmacovigilanza permette di verificare che i benefici di un medicinale siano superiori ai rischi e di ridurre questi ultimi al minimo. Si tratta di un sistema aperto, dinamico, cui tutti (operatori sanitari e cittadini) possono inviare le proprie segnalazioni contribuendo al monitoraggio dell'uso sicuro dei vaccini e dei medicinali in genere.

OBIETTIVI

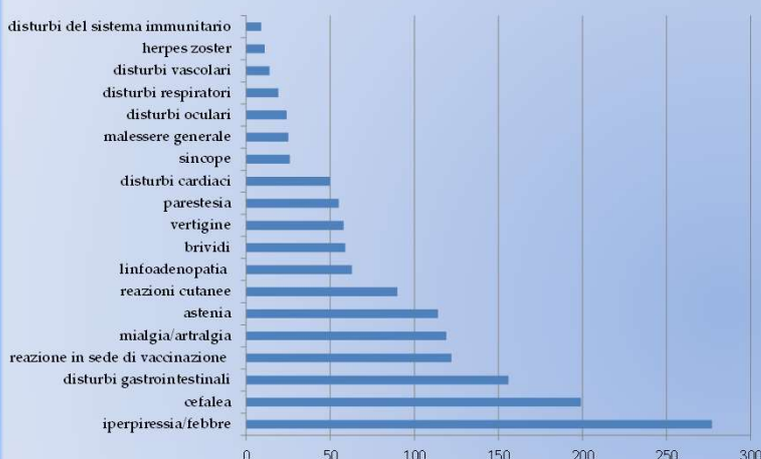
Analisi delle reazioni avverse segnalate dopo somministrazione dei Vaccini COVID19 (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Covid19 Vaccine Janssen) in ASUFC

MATERIALI E METODI

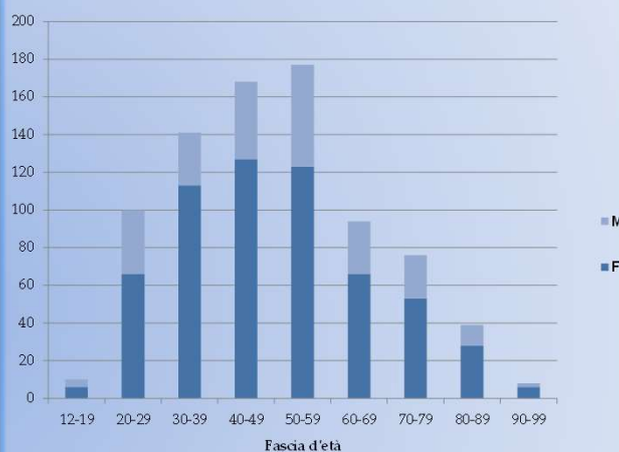
- Validazione e inserimento delle Schede di Segnalazione di Reazione Avversa in Rete Nazionale di Farmacovigilanza
- Estrazione dei dati dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza ed analisi relativa al periodo 01/01/2021 - 30/11/2021
- Distribuzione del tasso di segnalazione per fascia d'età e sesso
- Distribuzione delle reazioni avverse maggiormente segnalate
- Distribuzione per gravità dell'evento segnalato

RISULTATI

Distribuzione delle reazioni avverse maggiormente segnalate



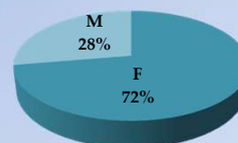
Distribuzione per fascia d'età e sesso



Distribuzione per gravità delle segnalazioni inserite nella RNF



Distribuzione per sesso delle segnalazioni inserite nella RNF



CONCLUSIONI

Al 30/11/2021 sono state inserite in Rete Nazionale di Farmacovigilanza complessivamente 813 segnalazioni di reazione avversa, derivanti dalla vaccinazione anti Covid-19. La maggior parte degli eventi comprendono febbre, disturbi gastrointestinali, cefalea e reazione in sede di vaccinazione. Il tasso di segnalazione è maggiore nelle fasce d'età comprese tra i 30 e i 60 anni, per diminuire nelle fasce d'età più avanzate e nei giovanissimi. Il 72% delle segnalazioni riguarda le donne e il 28% gli uomini, tendenza che si riscontra in tutte le fasce d'età. Il 74% delle segnalazioni inserite è riferito ad eventi avversi non gravi e il 26% ad eventi gravi.

Il monitoraggio degli eventi avversi, attuato attraverso la valutazione delle segnalazioni di farmacovigilanza consente di conoscere in tempi rapidi il profilo di sicurezza del vaccino nella real life e verificare che il rapporto tra benefici e rischi si mantenga favorevole.

Questo risulta particolarmente importante anche per rassicurare la comunità sulla sicurezza dei vaccini.