

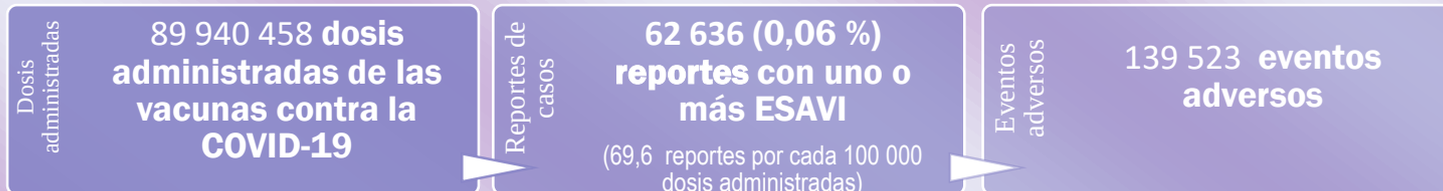


Ficha informativa

Versión 11, agosto 2023

Eventos adversos supuestamente atribuidos a la vacunación o inmunización (ESAVI) reportados a la vacuna contra la COVID-19

Del 09 febrero 2021 al 30 de junio 2023



Un mismo caso puede contener varios eventos adversos, por ej. una persona puede haber presentado fiebre, dolor en la zona de vacunación y dolor de cabeza después de la administración de la vacuna contra la COVID-19.

Reportes de ESAVI por grupo etario y sexo

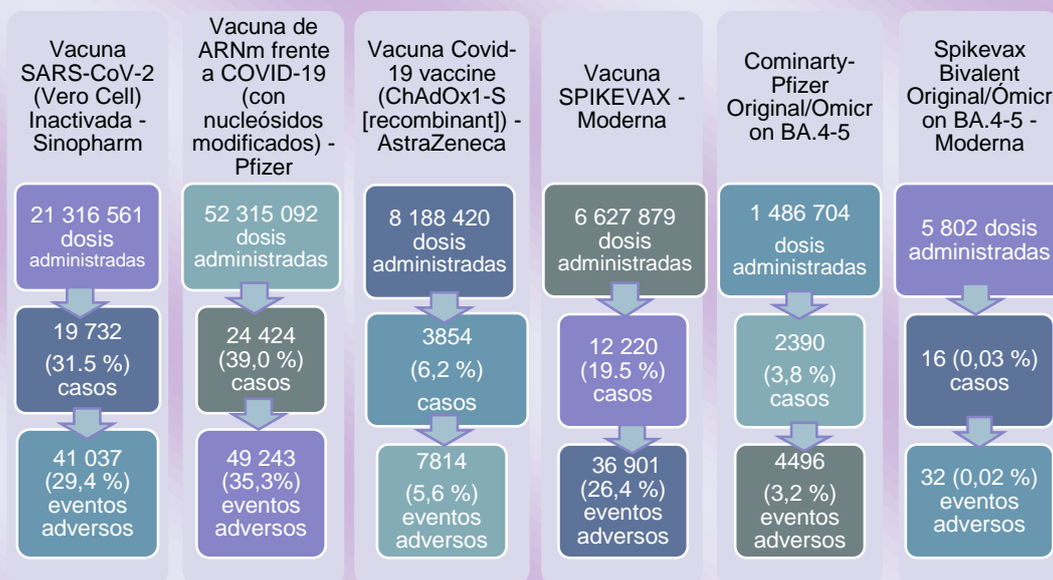


La mayor cantidad de reportes de ESAVI se presentaron en adultos de 30 a 59 años (55,4 %); y en mujeres (63,8 %).

Reportes de ESAVI según gravedad

Leves	81,8 % (51 256 casos)
Moderados	17,6 % (11 035 casos)
Graves	0,6 % (345 casos)

Reportes de ESAVI según tipo de vacuna



Clasificación de los ESAVI graves/severos

El Centro Nacional de Epidemiología, Prevención y Control de Enfermedades (CDC) del Ministerio de Salud clasificó a 206 de los 345 casos de ESAVIS graves/severos, a fin de determinar si estuvieron relacionados a la administración de la vacuna. Los 139 restantes continúan en proceso de investigación y clasificación.



Evento coincidente: cuando el evento definitivamente no está relacionado a la vacuna y se identifica una etiología o patología que explica de manera razonable el cuadro clínico (enfermedad producida por otra etiología).

Evento no concluyente: cuando la evidencia disponible no permite determinar la etiología o determinar la causalidad del evento.

Evento relacionado a la vacuna: ESAVI causado por una o más de las propiedades inherentes a la vacuna.

Eventos adversos mayormente reportados

- Dolor en la zona de vacunación (21,1 %)
- Cefalea (16,0 %)
- Pirexia (9,3 %)
- Malestar (8,2 %)
- Mialgia (3,7 %)
- Náuseas (3,3 %)
- Mareos (3,2 %)
- Dolor en extremidad (3,2%)

ESAVI en infantes, niños y adolescentes



* Reporte de ESAVI por cada 100 000 dosis administradas