

2021. gada 13. oktobrī

## **VAXZEVRIA/COVID-19 Vaccine AstraZeneca: trombocitopēnijas (arī imūntrombocitopēnijas) kopā ar asiņošanu vai bez tās risks**

Cienījamais veselības aprūpes speciālist!

Lūdzu, iepazīstieties arī ar jau saņemtajām vēstulēm veselības aprūpes speciālistiem (VVAS), kuras datētas ar 2021. gada 24. martu, 13. aprīli, 2. jūniju un 22. jūniju:

<https://www.zva.gov.lv/lv/veselibas-aprupes-specialistiem-un-iestadem/zales/farmakovigilance/vestules-veselibas-aprupes-specialistiem>

Firma AstraZeneca AB pēc saskaņošanas ar Eiropas Zāļu aģentūru un Zāļu valsts aģentūru Jūs informē:

### **Kopsavilkums**

- **Ziņots, ka pēc Vaxzevria saņemšanas ir bijuši trombocitopēnijas, kas ietver arī imūntrombocitopēniju (ITP), gadījumi, parasti pirmajās četrās nedēļās pēc vakcinācijas.**
- **Ļoti retos gadījumos šiem trombocitopēnijas gadījumiem bijis raksturīgs ļoti zems trombocītu līmenis (< 20 000 šūnu/ $\mu$ l) un/vai tie bijuši saistīti ar asiņošanu.**
- **Daži no šiem gadījumiem radās personām ar imūntrombocitopēniju anamnēzē.**
- **Ir ziņots par letāliem iznākumiem.**
- **Ja personas anamnēzē ir ar trombocitopēniju saistītas patoloģijas, piemēram, imūntrombocitopēnija, pirms vakcīnas ievadīšanas jāņem vērā zema trombocītu līmeņa rašanās risks, un pēc vakcinācijas ir ieteicams uzraudzīt trombocītu līmeni.**

### **Sīkāka informācija par drošuma apsvērumiem**

Vaxzevria ir indicēta aktīvai imunizācijai SARS-CoV-2 izraisītas Covid-19 infekcijas profilaksei personām no 18 gadu vecuma.

Ziņots, ka pēc Vaxzevria saņemšanas ir bijuši trombocitopēnijas, kas ietver autoimūnu imūntrombocitopēniju (ITP), gadījumi, parasti pirmajās četrās nedēļās pēc vakcinācijas. Ļoti retos gadījumos šiem trombocitopēnijas gadījumiem bijis raksturīgs ļoti zems trombocītu līmenis (< 20 000 šūnu mikrolitrā) un/vai tie bijuši saistīti ar asiņošanu. Ir ziņots par letāliem iznākumiem.

Eiropas Zāļu aģentūra ir ieteikusi atjaunināt Vaxzevria suspensijas injekcijām zāļu aprakstu, lai iekļautu jaunākos datus par minēto drošuma problēmu.

### **Ziņošana par blakusparādībām**

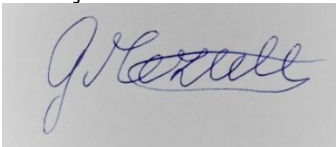
Atgādinām, ka saskaņā ar zāļu blakusparādību ziņošanas noteikumiem Latvijā ārstniecības personām un farmaceitiem jāziņo par novērotām iespējamām zāļu blaknēm Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) elektroniski ZVA mājaslapā [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv), klikšķinot uz izvēlnes "Ziņot par zāļu blaknēm, negadījumiem ar ierīcēm, biovigilanci" un izvēloties "Ziņo par zāļu

blaknēm” un “Ārstniecības personas, farmaceita ziņojuma veidlapa”. Papildinformācijas nepieciešamības gadījumā jāsazinās ar ZVA pa tālr.: 67078400. Lūgums ņemt vērā, ka ir svarīgi paziņot vakcīnas nosaukumu un informāciju par tās sēriju.

### **Uzņēmuma kontaktinformācija**

Kontaktinformācija sīkākas informācijas saņemšanai: AstraZeneca Latvija, Skanstes iela 50A. Tālr. 68688132, mājaslapa <https://www.azcovid-19.com/european-union/lv/lv.html>

Ar cieņu

A rectangular box containing a handwritten signature in blue ink, which appears to read 'G. Mežule'.

*AstraZeneca AB* pārstāvis Latvijā SIA AstraZeneca Latvija  
Medicīniskais konsultants  
Dr. Guna Mežule