



15. marts 2021

Opdateret information om mulig risiko for udvikling af blodpropper efter vaccination med COVID-19 Vaccine AstraZeneca

Kære læge,

Vi udsendte d. 11. marts 2021 information om, at Lægemiddelstyrelsen i samarbejde med Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) og de andre lægemiddelmyndigheder i EU har iværksat en undersøgelse af COVID-19 Vaccine AstraZeneca som følge af indberetninger i EU om borgere, som har haft trombocytopeni, blødninger og blodpropper, efter de har fået vaccinen. Det kan på nuværende tidspunkt ikke konkluderes, om der er en sammenhæng mellem vaccinen og blodpropperne.

Vi ønsker med dette brev at præcisere, hvad du skal være opmærksom på, hvis du får henvendelser fra patienter, som er vaccineret med COVID-19 Vaccine AstraZeneca.

Vær særligt opmærksom på:

- Personer som har sygdomsfølelse og/eller har fortsatte eller nyttilkomne symptomer, der strækker sig udover 3 dage og op til 14 dage efter vaccination.
- Se efter kliniske tegn på arteriel eller venøs trombose
- Udover velkendte tegn på venøs tromboemboli eller arteriel trombose, kan trombose vise sig som fx
 - Intense abdominale smerter
 - Intens og vedvarende hovedpine,
- Se efter større eller mindre blødninger i slimhinder og huden (fx ekkymoser eller petekkier).

Ved mistanke om trombose og/eller tegn på blødning henvises til akut vurdering på sygehus, herunder til måling af trombocytal.

Dette er en klinisk vanskelig vurdering, da der er rapporteret om mange forventelige bivirkninger de første tre dage efter vaccination, fx hovedpine. Det er intens vedvarende hovedpine eller kraftige mavesmerter, der kan være et alvorligt symptom, eller andre velkendte kliniske tegn på tromboemboli og/eller blødning. De velkendte vaccinebivirkninger adskiller sig herfra ved at være kendte og typisk milde/moderate og primært at forekomme de første 3 dage efter vaccination.

Vær desuden opmærksom på, om patienterne kan have COVID-19.

Hvis du har en formodning om, at en af dine patienter har fået bivirkninger efter vaccination, skal du indberette det til Lægemiddelstyrelsen.

Lægemiddelstyrelsen har i dag udsendt et opdateret brev til de ca. 97.000 borgere, som er blevet vaccineret med AstraZenecas vaccine inden for de seneste 14 dage med henblik på at sikre, at borgerne ved, hvordan de skal forholde sig ved symptomer på blodpropper.

Du kan se brevet her:

[Opdateret information fra Lægemiddelstyrelsen om din vaccination mod COVID-19](#)

Yderligere information

Læs mere på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside;

[Lægemiddelmyndigheder undersøger indberetninger om blodpropper efter AstraZeneca-vaccinationer](#) (nyhed af 11. marts 2021)

[Lægemiddelstyrelsen præciserer information omkring dansk dødsfald efter vaccination med AstraZeneca vaccine](#) (nyhed af 14. marts 2021)

[Lægemiddelstyrelsen udsender opdateret brev til borgere, som har modtaget AstraZenecas vaccine inden for de seneste 14 dage](#) (nyhed af 15. marts 2021)

Ved evt. spørgsmål vedrørende det tilsendte, er du velkommen til at rette henvendelse til Lægemiddelstyrelsen via dkma@dkma.dk eller 4488 9595.

Venlig hilsen

Tanja Erichsen
Enhedschef for Lægemiddelovervågning (konst)