



11. marts 2021

Mulig risiko for udvikling af blodpropper efter vaccination med COVID-19 Vaccine AstraZeneca undersøges

Kære læge,

Lægemiddelstyrelsen har i samarbejde med Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) og de andre lægemiddelmyndigheder i EU iværksat en undersøgelse af COVID-19 Vaccine AstraZeneca som følge af indberetninger om blodpropper hos borgere, som har fået vaccinen. Det kan på nuværende tidspunkt ikke konkluderes, om der er en sammenhæng mellem vaccinen og blodpropperne.

EMA har iværksat en undersøgelse af AstraZeneca-vaccinen efter tilfælde, hvor borgere har fået blodpropper relativt kort tid efter, at de er blevet vaccineret.

Der er i EU foreløbig indberettet 5 alvorlige tilfælde af koagulationsforstyrrelser/tromboemboli 7-10 dage efter vaccination med første dosis af vaccinen. På grund af det tidsmæssige sammenfald vurderer lægemiddelmyndighederne, at der er grund til at undersøge omstændighederne nærmere. Indberetningerne er ved at blive gennemgået med henblik på vurdering af en mulig sammenhæng med vaccinen.

Sundhedsstyrelsen har ud fra et forsigtighedsprincip sat yderligere vaccinationer med AstraZeneca-vaccinen i bero, indtil resultaterne af undersøgelserne foreligger. Vaccinationer med vaccinen er foreløbig sat i bero i 14 dage. Sundhedsstyrelsen vil herefter sammen med Lægemiddelstyrelsen lave en ny vurdering.

Du opfordres til øget opmærksomhed på symptomer på blodpropper ved henvendelser fra patienter, som er vaccineret med vaccinen - særligt inden for de seneste 14 dage. Hvis du har en formodning om, at en af dine patienter har fået bivirkninger efter vaccination, skal du indberette det til Lægemiddelstyrelsen.

Yderligere information

Læs mere i nyheden af 11. marts 2021 på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside;

[Lægemiddelmyndigheder undersøger indberetninger om blodpropper efter AstraZeneca-vaccinationer](#)

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, Lægemiddelovervågning

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S
Denmark
T +45 44 88 95 95
E dkma@dkma.dk
LMST.DK