

## Reacciones adversas en los ensayos clínicos de Vaxzevria® (vacuna Astra Zeneca) y tras su comercialización

Sistema de clasificación de órganos	Muy frecuentes (≥1/10)	Frecuentes (≥1/100 a <1/10)	Poco frecuentes (≥1/1.000 a <1/100)	Raras (≥1/10.000 a <1/1.000)	Muy raras (<1/10.000)	Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)
Trastornos de la sangre y del sistema linfático		Trombocitopenia	Linfadenopatía			
Trastornos del metabolismo			Apetito disminuido			
Trastornos del sistema nervioso	Cefalea		Mareo Somnolencia			
Trastornos vasculares					Trombosis en combinación con trombocitopenia*	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas	Vómitos Diarrea				
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo			Hiperhidrosis Prurito Exantema			
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia Artralgia					
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Sensibilidad en el lugar de la inyección Dolor en el lugar de la inyección Calor en el lugar de la inyección Prurito en el lugar de la inyección. Moratón en el lugar de la inyección <sup>a</sup> Fatiga Malestar Febrícula Escalofríos	Hinchazón en el lugar de la inyección Eritema en el lugar de la inyección. Fiebre <sup>b</sup>				

a. El moratón en el lugar de la inyección incluye hematoma en el lugar de la inyección (poco frecuente). b. Fiebre medida ≥38°C

\* Se han notificado casos graves y muy raros de trombosis en combinación con trombocitopenia después de la comercialización. Estos incluían trombosis venosas tales como trombosis de los en los venosos cerebrales, trombosis de las venas esplácnicas, así como trombosis arterial