

Reacciones adversas en los ensayos clínicos de Comirnaty® (vacuna Pfizer)

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)	Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)
Trastornos de la sangre y del sistema linfático			Linfadenopatía		
Trastornos del sistema inmunológico					Anafilaxia, hipersensibilidad
Trastornos psiquiátricos			Insomnio		
Trastornos del sistema nervioso	Cefalea			Parálisis facial periférica aguda [†]	
Trastornos gastrointestinales		Náuseas			
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Artralgiamiagia		Dolor en la extremidad		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Dolor en el lugar de inyección, fatiga, escalofríos, fiebre*, hinchazón en el lugar de inyección	Enrojecimiento en el lugar de inyección	Malestar general, prurito en el lugar de inyección		

* Se observó una frecuencia mayor de fiebre después de la segunda dosis.

[†] Durante todo el periodo de seguimiento de la seguridad hasta ahora, cuatro participantes del grupo de la vacuna de ARNm frente a COVID-19 notificaron parálisis facial periférica aguda. La aparición de parálisis facial tuvo lugar el día 37 después de la primera dosis (el participante no recibió la segunda dosis) y los días 3, 9 y 48 después de la segunda dosis. No se notificaron casos de parálisis facial periférica aguda en el grupo del placebo.