

Reacciones adversas en los ensayos clínicos de la vacuna de Moderna

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 del sistema nervioso	Cefalea			Parálisis facial periférica aguda **	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas/vómitos				
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo		Erupción cutánea			
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia Artralgia				
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Dolor en el lugar de inyección Fatiga Escalofríos Fiebre Hinchazón en el lugar de inyección	Eritema en el lugar de la inyección. Urticaria en el lugar de la inyección. Erupción en el lugar de la inyección	Prurito en el lugar de inyección	Hinchazón fácil***	

* La linfadenopatía fue registrada como linfadenopatía axilar en el mismo lado del lugar de la inyección.

** A lo largo del periodo de seguimiento de seguridad, se notificó parálisis facial periférica aguda en tres participantes del grupo de COVID-19 Vaccine Moderna y un participante del grupo de placebo. El momento de aparición en los participantes del grupo de la vacuna fue a los 22 días, 28 días y 32 días después de la dosis 2.

*** Hubo dos acontecimientos adversos graves de hinchazón facial en los receptores de la vacuna con antecedentes de inyección de rellenos dermatológicos. La aparición de la hinchazón se notificó 1 y 2 días, respectivamente, después de la vacunación