

Meldte mistenkte bivirkninger av koronavaksiner

Innholdsfortegnelse

Om rapporten	2
Oppsummering	3
Koronavaksiner godkjent i Norge	3
Statistikk over meldinger om mistenkte bivirkninger per 22.06.2021	
Meldinger fordelt på kjønn	
Meldinger fordelt på alder	
Meldinger som er klassifisert som alvorlige	
Meldinger om trombose med trombocytopeni syndrom (TTS)	ε
Meldinger om dødsfall	7
Reaksjoner helsepersonell bør være oppmerksomme på	7
Vanlige vaksinebivirkninger kan forverre sykdommer	7
Alle mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori	
Mistenkte bivirkninger etter mRNA-vaksiner	<u>c</u>
Mistenkte bivirkninger etter virusvektorvaksiner	
Hendelser som er omtalt i tidligere rapporter	

Om rapporten

- Her oppsummeres alle behandlede meldinger om mistenkte bivirkninger etter koronavaksinasjon fra den første vaksinen ble tilgjengelig 27. desember 2020.
- Tallene hentes fra <u>Bivirkningsregisteret</u> og omfatter meldinger fra helsepersonell, befolkningen og vaksineprodusenter i Norge.
- Bare meldinger som er kvalitetssikret og behandlet inkluderes i rapporten. Det vil til enhver tid være meldinger under behandling disse omtales ikke videre her.
- **Meldinger om alvorlige hendelser behandles først.** Derfor gir ikke rapporten et riktig bilde av fordelingen mellom alvorlige og lite alvorlige hendelser.
- Symptomer eller sykdom som oppstår i etterkant av vaksinasjon **meldes på mistanke om en mulig sammenheng**. Det er ikke gitt at det er en årsakssammenheng mellom den mistenkte bivirkningen og vaksinen.
- Denne rapporten inneholder alle de mistenkte bivirkningene uavhengig av mulig årsakssammenheng.
- Det kan komme tilleggsopplysninger om hendelsene, eller ny kunnskap om vaksinen, som endrer vurderingen av bivirkningsmeldingene.
- Legemiddelverket, Det europeiske legemiddelkontoret (EMA), Verdens helseorganisasjon (WHO) og legemiddelfirmaene går gjennom bivirkningsmeldingene og gjør statistiske beregninger for å avdekke ukjente bivirkninger (signaldeteksjon). Når det avdekkes et signal gjøres det en grundigere analyse for å vurdere om det kan være en ny bivirkning av legemidlet, eller om det er andre faktorer som kan forklare signalet. På grunnlag av disse analysene kan det være aktuelt å oppdatere legemiddelinformasjonen med nye bivirkninger eller innføre tiltak for å minimere risikoen.
- Hver uke publiseres denne bivirkningsrapporten som oppsummerer meldte bivirkninger av koronavaksinene.

Oppsummering

Denne rapporten er basert på vurdering av bivirkningsmeldinger som er mottatt innen 22. juni. De vurderte bivirkningsmeldingene for denne uken gir ikke grunnlag for å endre gjeldende anbefalinger for vaksinering.

De fleste bivirkningsmeldinger etter vaksinasjon mot covid-19, uavhengig av vaksinetype, gjelder forbigående bivirkninger som hodepine, utmattelse, uvelhetsfølelse, feber, kvalme og smerter i kroppen. Disse kommer gjerne første eller andre dag etter vaksinering og varer omtrent 2-3 døgn. De fleste tåler disse forbigående bivirkningene godt, mens andre opplever betydelige plager de første dagene etter vaksinering. De mistenkte bivirkningene som er observert etter vaksinasjon er i tråd med det som er beskrevet i produktinformasjonen.

Av de behandlede meldingene er det meldt 188 dødsfall i etterkant av vaksinasjon. 11 dødsfall er hos personer under 60 år, men de fleste er hos eldre pleietrengende sykehjemsbeboere. Snittalder er over 82 år. I flere av disse meldingene har melder oppgitt at de ikke mistenker sammenheng med vaksinasjon. Det at en person dør i nær tidsmessig tilknytning til vaksinasjon trenger ikke å bety at det er en årsakssammenheng. For å analysere om det kan være en årsakssammenheng må man normalt ha andre data i tillegg og avanserte analyser.

For enkelte av de mest skrøpelige pasientene kan det ikke utelukkes at relativt milde vaksinebivirkninger har bidratt til et alvorlig forløp av deres grunnsykdom.

En fullstendig oversikt over hendelser som tidligere har blitt vurdert nederst i rapport.

Koronavaksiner godkjent i Norge

Fire koronavaksiner er godkjent for bruk i Norge:

- Comirnaty (BioNTech/Pfizer), mRNA-vaksine
- COVID-19 Vaccine Moderna (Moderna), mRNA-vaksine
- Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca), virusvektorvaksine
- COVID-19 Vaccine Janssen (Janssen Cilag International NV), virusvektorvaksine

Comirnaty (BioNTech/Pfizer) og COVID-19 Vaccine Moderna (Moderna) tilbys i det norske koronavaksinasjonsprogrammet. Regjeringen besluttet i mai at Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca) skulle tas ut av det norske vaksinasjonsprogrammet, og COVID-19 Vaccine Janssen tilbys bare utenfor koronavaksinasjonsprogrammet. mRNA-vaksinene og Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca) gis som to doser med noen ukers mellomrom, mens COVID-19 Vaccine Janssen skal gis som én dose.

Les mer om godkjente koronavaksiner – effekt, innhold og bivirkninger

Statistikk over meldinger om mistenkte bivirkninger per 22.06.2021

Det er så langt mottatt **16 254** meldinger om mistenkte bivirkninger etter koronavaksinasjon, **11 297 (70 %)** av disse er behandlet.

Den 22. juni er over **2 233 000** personer vaksinert mot covid-19 i Norge, og over **1 473 000** av disse er vaksinert med to doser (Kilde: BeredtC19, Nasjonalt vaksinasjonsregister SYSVAK).

Meldinger fordelt på kjønn

Kjønn	Kvinne	Mann	Ukjent kjønn
Antall meldinger	9337	1951	9

Tabell 1: Kjønnsfordeling hos pasienter i meldingene

Meldinger fordelt på alder

Aldersgruppe										
	0-29	30-39	40-49	50-59	60-69	70-79	80-89	90+	Ukjent alder	Totalt
Alvorlige meldinger	177	179	207	224	213	236	201	111	42	1590
Lite alvorlige meldinger	2297	2512	2058	1498	512	247	260	123	200	9707
Totalt	2474	2691	2265	1722	725	483	461	234	242	11 297

Tabell 2: Aldersfordeling hos pasientene i meldingene

Meldinger som er klassifisert som alvorlige

Generelt klassifiseres mistenkte bivirkninger som alvorlige når hendelsen

- har medført sykehusopphold eller forlenget sykehusopphold
- har gitt vedvarende betydelig nedsatt funksjonsevne
- har medført livstruende sykdom eller død
- har medført fosterskade/medfødte misdannelser
- står på EMAs liste over viktige medisinske hendelser (Important medical event (IME)-listen)

Meldinger om mistenkte dødsfall er omtalt nedenfor. Utover meldingene om dødsfall er det så langt behandlet 1402 meldinger som oppfyller en av alvorlighetskriteriene listet over (tabell 3).

Hvilke typer hendelser finner vi i gruppen «alvorlige hendelser» etter bruk av covid-19 vaksiner?

Sykehusinnleggelse er den vanligste årsaken til at en hendelse klassifiseres som alvorlig, og dette gjelder 50 % av de alvorlige meldingene. Beskrivelsene fra melder omfatter her både pasienter som kun blir observert kortvarig og raskt blir friske igjen – til pasienter med livstruende symptomer og sykdommer som gir varig skade.

De fleste av de alvorlige mistenkte bivirkningene som er meldt gjelder sykdommer som opptrer ganske ofte i befolkningen, hendelsene kan derfor være tilfeldig sammenfallende i tid med vaksinering.

EMA har en liste over viktige medisinske hendelser som alltid skal klassifiseres som alvorlige (IME-listen). Oversikten under viser hvilke av tilstandene på IME-listen som er hyppigst meldt etter covid-19 vaksinering.

De hyppigst meldte tilstandene på IME-listen for alle vaksiner i synkende rekkefølge:

- Blodpropp i lungene
- Besvimelse(synkope)
- Anafylaktisk reaksjon
- Dypvenetrombose
- Hjerteposebetennelse (perikarditt)
- Blodpropp eller blødning i hjernen
- Lavt antall blodplater (trombocytopeni)
- Tap av bevissthet
- Lungebetennelse Unormal hjerterytme (arytmi)

Oversikten viser at det er meldt om flere alvorlige mistenkte bivirkninger etter bruk av covid-19 vaksiner. Utfordringen er å reagere dersom det opptrer nye sykdomsbilder etter vaksinering – eller dersom vanlige sykdommer opptrer hyppigere etter vaksinering enn det vi forventer. For å oppdage slike sammenhenger arbeider vi på tre ulike måter:

1. Både helsepersonell og myndighetene vurderer de enkelte sykdomstilfellene og rapportene for å se etter ukjente sykdomsbilder – eller om det er forhold ved sykdomsforløpet som taler for at det er en sammenheng med vaksineringen.

Det var observante leger ved Oslo universitetssykehus, et robust og raskt elektronisk overvåkingssystem, med bidrag av analyser fra Universitetssykehuset i Nord-Norge og Beredskapsregisteret som til sammen gjorde at Norge kunne bidra til å avdekke at Vaxzevria i sjeldne tilfeller gir et alvorlig sykdomsbilde med blodpropp og lavt antall blodplater.

2. Vi gjør statistiske analyser der vi undersøker om antall meldinger om en sykdomstilstand er høyere enn det som forventes.

Slike statistiske analyser av meldte bivirkninger har vist at alvorlige allergiske reaksjoner opptrer hyppigere ved covid-19 vaksiner enn ved influensavaksine. Det danner også utgangspunktet for at EMA nå gjør nærmere undersøkelser for å finne ut om signal om økt forekomst av immunologisk trombocytopeni (ITP) viser seg å ha sammenheng med vaksinen

 Det brukes helseregistre for å vurdere og utrede nærmere, og for å bekrefte eller avkrefte eventuelle sammenhenger mellom vaksinering og symptomer eller diagnoser som meldes. Dette gjøres i samarbeid med Folkehelseinstituttet.

Nærmere undersøkelse av mulige sammenhenger for symptomer meldt i spontanrapporteringssystemet kan gjøres ved å koble vaksinasjonsregisteret SYSVAK mot andre helseregistre som Norsk Pasientregister (NPR) eller Kommunalt pasient og brukerregister (KPR) for å se om noen diagnoser opptrer hyppigere etter vaksinering enn ellers.

Folkehelseinstituttet og forskningsinstitusjoner i mange land gjennomfører også registerstudier for å se om det er økende forekomst av sykdommer hos vaksinerte som ikke nødvendigvis er fanget opp i bivirkningsrapporteringen.

Meldinger om trombose med trombocytopeni syndrom (TTS)

Det ble i midten av mars rapportert tilfeller av et svært sjeldent, men alvorlig sykdomsbilde med en kombinasjon av blodpropp, lavt antall blodplater og blødninger, nå kalt trombose med trombocytopeni syndrom (TTS) eller vaksine-indusert immun trombotisk trombocytopeni (VITT). Symptomene har hovedsakelig oppstått 3-21 dager etter vaksinering med Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca). I Norge er det per 22. juni meldt om syv bekreftede tilfeller av TTS/VITT etter Vaxzevria, hvorav fire med dødelig utfall. I tillegg er det meldt inn ytterligere ett mistenkt tilfelle av TTS/VITT, som ikke er bekreftet, og ett som ikke oppfyller de diagnostiske kriteriene for TTS i henhold til Brighton collaboration. TTS er nå oppført som en sjelden bivirkning i produktinformasjonen for Vaxzevria og COVID-19 vaccine Janssen, men det trengs mer forskning for å avklare hva som utløser dette. Vaxzevria og COVID-19 Vaccine Janssen brukes ikke i det norske vaksinasjonsprogrammet, men COVID-19 Vaccine Janssen tilbys utenfor koronavaksinasjonsprogrammet.

Det er også mottatt fem meldinger der det er rapportert om både tromboser og trombocytopeni etter vaksinasjon med mRNA-vaksine. En av disse meldingene er en pasientrapport som skal undersøkes nærmere. De fire resterende meldingene er gjennomgått og vurdert etter de nevnte kriterier for TTS fra Brighton collaboration. Det kliniske symptombildet for disse tilfellene er ulikt det som er sett etter Vaxzevria; pasientene er alle nærmere 70 år eller eldre og har en eller flere underliggende sykdommer og/eller bruker legemidler som kan øke risiko for trombocytopeni (slik som kreftbehandling) eller tromboser.

Vaksinasjonstallene fordelt på hver vaksine er per 20. juni 2021 – Kilde: Ukerapport FHI

Vaksine	Comirnaty (Pfizer/BioNTech)			9 Vaccine derna	Vaxzevria (AstraZeneca)	Totalt
	1.dose	2. dose	1.dose	2. dose	1.dose	
Antall satte doser	1 767 992	1 195 856	272 388	130 845	138 530**	
Totalt antall bivirkningsmeldinger	3811		641		6845	11 297
Antall meldinger om dødsfall*	175		7		6	188
Antall alvorlige meldinger unntatt dødsfall*	825		142		435	1402
Antall lite alvorlige meldinger	28	311	492		6404	9707

Tabell 3: Fordeling av meldinger om mistenkte bivirkninger etter alvorlighetsgrad

Dataene for de ulike koronavaksinene er ikke direkte sammenlignbare. Vaksinene er gitt til ulikt antall personer, med ulik sykdomsprofil og alder._

<u>I ukesrapporten på FHI</u> vises antall vaksinerte med de ulike vaksinene nasjonalt og per fylke.

^{*} Det at en person dør i nær tidsmessig tilknytning til vaksinasjon trenger ikke å bety at det er en årsakssammenheng. Les mer på side 3

^{.**}Vaxzevria har ikke blitt satt i Norge siden 11. mars, men antall satte doser vil øke da det reflekterer vaksiner etterregistrert i SYSVAK på personer som har fått vaksine i utlandet.

Meldinger om dødsfall

Det er så langt behandlet 188 meldinger om dødsfall etter vaksinering. De fleste dødsfall har vært hos eldre pleietrengende sykehjemsbeboere, men Legemiddelverket har også mottatt elleve meldinger med dødsfall hos personer under 60 år.

Meldinger om dødsfall hos eldre personer

Flere av de eldre sykehjemsbeboere som har blitt vaksinert er svært skrøpelige eller terminalt syke pasienter. Det er derfor forventet at det vil inntreffe dødsfall i tidsmessig sammenheng med vaksinasjon, uten at det trenger å være en årsakssammenheng med vaksinen. I flere av meldingene om dødsfall hos eldre har melder oppgitt at de ikke mistenker sammenheng med vaksinasjon, men de melder for sikkerhets skyld.

En ekspertgruppe med geriatere har sett nærmere på de første 100 dødsfallene som ble meldt etter Comirnaty og vurdert årsakssammenhengen med vaksinering etter meldte dødsfall hos denne gruppen.

Meldinger om dødsfall hos personer under 60 år

Det er per 22. juni meldt om 4 dødsfall hos personer under 60 år etter vaksinasjon med Vaxzevria som følge av den svært sjeldne, men alvorlige bivirkningen trombose med trombocytopeni syndrom (TTS). TTS er omtalt ovenfor.

Det er i tillegg meldt om syv dødsfall hos personer under 60 år etter vaksinering, som ikke har vært i forbindelse med dette sjeldne syndromet. Årsakssammenhengen med vaksinering i disse tilfellene er usikker.

Reaksjoner helsepersonell bør være oppmerksomme på

Det er også observert andre alvorlige hendelser etter vaksinasjon hvor det ikke er etablert en årsakssammenheng. Legemiddelverket ønsker at helsepersonell er oppmerksomme på følgende tilstander hos personer som er vaksinert:

- brystsmerter og pustevansker som har blitt mistenkt å skyldes blodpropp
- nummenhet
- fravær eller nedsatt følelse og lammelser
- hodepine som vedvarer
- betennelser i hjerteposen (perikarditt)

En del av disse symptomene ble også sett i studiene som ligger til grunn for de midlertidige godkjenningene, men dataene har så langt ikke gitt nok grunnlag for å fastslå noen sammenheng med vaksinen. Flere av reaksjonene er på listen over mulige bivirkninger av spesiell interesse som legemiddelmyndighetene i Europa følger tett.

Vanlige vaksinebivirkninger kan forverre sykdommer

Akkurat som ved infeksjoner, kan vanlige forbigående vaksinereaksjoner slik som feber, oppkast og diare, utløse symptomer eller forverre sykdom. Her er en oversikt over noen tilstander der pasienten bør være ekstra oppmerksom de første dagene etter vaksinasjonen:

Tabell 4: Oversikt over tilstander som kan forverres ved vanlige vaksinereaksjoner

Tilstand	Hva kan skje?	Tiltak
Diabetes (Pasienter som bruker insulin)	Økt blodsukker, økt insulinbehov, ketoacidose	Hyppigere måling av blodsukker, justering av insulindose. Kontakt lege ved vedvarende høyt blodsukker .
Epilepsi	Økt risiko for epileptiske anfall hos personer med tendens til feberutløste anfall	Ta febernedsettende (paracetamol) ved vaksinasjonen.
Addison's sykdom	Økt behov for steroider, utløsning av Addison-krise	Følge retningslinjene for forsterket behandling ved feber og sykdom (økt cortisoldose, øke drikke, øke saltinntak). Kontakt lege dersom disse tiltakene ikke virker godt nok – for eksempel ved slapphet, oppkast og uvelfølelse
Blodfortynnende legemiddel (gjelder warfarin, (Marevan))	Endret effekt av blodfortynnende med økt blodfortynningsgrad (økt INR).	Ekstra INR-kontroll ved tegn på økt blodfortynning – blødninger fra tannkjøttet, neseblødninger og hudblødninger. Forbigående dosejustering kan være nødvendig. Kontakt lege for å få råd.
Hjertesvikt	Forverret hjertesvikt	Paracetamol ved feber, passe på væskebalansen ved oppkast og diare. Være oppmerksom på hevelse i bena. Kontakt lege dersom symptomene på hjertesvikt forverres.
Leddgikt, Bekhterevs sykdom m.fl.	Økte symptomer med leddsmerter og leddstivhet	Dempe smerter og feber med paracetamol eller betennelsesdempende legemidler. Kontakte lege for å få råd ved kraftig forverrede symptomer.
Høyt blodtrykk	Økning av blodtrykk etter vaksinasjon	Pasienter som måler blodtrykket selv, kan måle noen ganger ekstra. Andre pasienter bør være oppmerksom på symptomer som kan tyde på kraftig forhøyet blodtrykk – hodepine, tungpustethet, hoste, uklart syn. I slike tilfeller – kontakt lege for å få målt blodtrykket. Noen apotek måler også blodtrykk.

Alle mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori

En bivirkningsmelding kan inneholde flere mistenkte bivirkninger eller symptomer. Under vises mistenkte bivirkninger gruppert etter hvilken kategori de tilhører for hver vaksinetype, og hvilke typer mistenkte bivirkninger som er rapportert flest ganger.

Inndelingen er basert på hvilke organ den mistenkte bivirkningen har sin opprinnelse (f.eks. hjerte), eller årsaken til den mistenkte bivirkningen (f.eks. infeksjoner). Kategoriene er det høyeste nivået i et hierarkisk, standardisert kodeverk som brukes internasjonalt (MedDRA). Bruk av dette kodeverket gjør det mulig å sammenligne meldinger internasjonalt.

Mistenkte bivirkninger etter mRNA-vaksiner

- Comirnaty (Pfizer/BioNTech)
- COVID-19 Vaccine Moderna (Moderna)

De hyppigst meldte symptomene etter mRNA-vaksinene er hovedsakelig kjente bivirkninger innenfor kategorien generelle symptomer, som dekker reaksjoner på injeksjonsstedet, nedsatt allmenntilstand, feber og generell sykdomsfølelse. Hodepine, svimmelhet og søvnighet etter vaksinasjon er også hyppig meldt, i tillegg til mage-tarmsymptomer som diaré, kvalme og oppkast. Symptomene er oppstått i løpet av 1-2 dager etter vaksinasjon, og er som regel gått over i løpet av noen få dager. Det er mottatt noen meldinger der pasienten har opplevd infeksjoner som lungebetennelse og influensa. Da mRNA-vaksinene ikke er levende kan de ikke forårsake sykdommen det vaksineres mot eller andre infeksjoner.



Figur 1: Meldte mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori for mRNA-vaksiner (Comirnaty og COVID-19 Vaccine Moderna)

Kategori	Antall meldte bivirkninger
Generelle symptomer og reaksjoner på administrasjonsstedet	4904
Eks: Smerte og reaksjoner på injeksjonsstedet, ubehag, feber, tretthet, nedsatt allmenntilstand	
Nevrologiske symptomer	2675
Eks: Hodepine, svimmelhet, søvnighet, synkope	
Muskelskjelettsymptomer	1696
Eks: Muskelsmerter, leddsmerter, muskelstivhet, smerter i ekstremitetene	
Mage-tarmsymptomer	1308
Eks: Magesmerter, kvalme, oppkast, diaré	

Hudsymptomer	895
Eks: Utslett, kløe, rødhet, kaldsvette	
Luftveissymptomer	876
Eks: Pustevansker, tungpustet, hyperventilering, hoste, irritasjon i luftveiene	
Undersøkelser	279
Eks: Unormal og økt puls, redusert blodtrykk, oksygenmetningsfall	
Hjertesymptomer	278
Eks: Bradykardi, takykardi, perikarditt	
Infeksjoner	251
Eks: Lungebetennelse, forkjølelsessymptomer	
Karsymptomer	241
Eks: Rødming, blekhet, lavt blodtrykk	
Psykiatriske symptomer	237
Eks: Søvnforstyrrelser, rastløshet, tiltaksløshet, hallusinering	
Symptomer fra blod- og lymfesystemet	212
Eks: Hovne lymfeknuter, smerter i lymfeknutene	
Øyesymptomer	170
Eks: Tåkesyn, leamus	
Stoffskifte- og ernæringsbetingede symptomer	101
Eks: Redusert appetitt, dehydrering	
Symptomer fra immunsystemet	97
Eks: Allergisk reaksjon	
Øresymptomer	79
Eks: Smerter i øret, vertigo	
Skader og prosedyremessige komplikasjoner	69
Eks: Fall	
Kirurgiske og medisinske inngrep	56
Eks: Oksygenterapi, revaksinering med annen Covid-19 vaksine	
Sosiale forhold	45
Eks: Sengeliggende	
Symptomer relatert til kjønnsorganene og bryst	44
Eks: Brystsmerter, menstruasjonsforstyrrelser	
Symptomer fra nyre og urinveier	29
Eks: Urinretensjon	
Endokrine symptomer	11
Eks: Hypotyreose	
Graviditet, puerperale og perinatale lidelser	5
Symptomer fra lever og galleveier	3
Godartete og ondartete svulster	1
Medfødte, familiære og genetiske lidelser	1
Taball E. Maldta mistankta hivirkningar fardalt attar katagari far mPNA va	1 / C

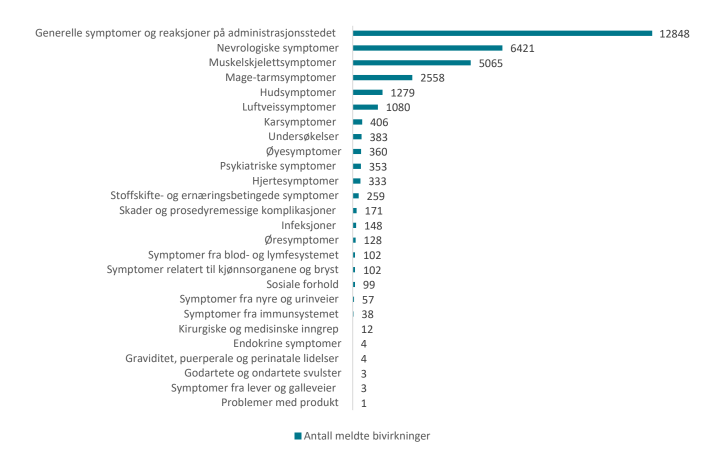
Tabell 5: Meldte mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori for mRNA-vaksiner (Comirnaty og COVID-19 Vaccine Moderna). En melding kan inneholde flere bivirkninger og dermed vil det være langt flere bivirkninger enn melding

Mistenkte bivirkninger etter virusvektorvaksiner

• Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca)

Virusvektorvaksiner er ikke i bruk det norske vaksinasjonsprogrammet. <u>Se eget avsnitt om meldinger om trombose med trombocytopeni syndrom (TTS).</u>

Mange har meldt om kraftige reaksjoner etter første dose Vaxzevria, og det er for det meste kjente bivirkninger som reaksjoner på injeksjonsstedet, hodepine, feber, tretthet og nedsatt allmenntilstand som er meldt.



Figur 2: Meldte mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori for virusvektor-vaksiner (Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca))

Kategori	Antall meldte bivirkninger
Generelle symptomer og reaksjoner på administrasjonsstedet	12848
Eks: Smerte og reaksjoner på injeksjonsstedet, ubehag, feber, tretthet, nedsatt allmenntilstand	
Nevrologiske symptomer	6421
Eks: Hodepine, svimmelhet, nummenhet, søvnighet	
Muskelskjelettsymptomer	5065
Eks: Muskelsmerter, leddsmerter, ryggsmerter	
Mage-tarmsymptomer	2558
Eks: Magesmerter, kvalme, oppkast, diaré	
Hudsymptomer	1279
Eks: Utslett, smerter i hud, kaldsvette	
Luftveissymptomer	1080
Eks: Pustevansker, hyperventilering, tett nese, smerter og hevelse i svelg	
Karsymptomer	406
Eks: Rødming, hetetokter	
Undersøkelser	383
Eks: Unormal og økt puls	

Øyesymptomer	360
Eks: Øyesmerter, lysskyhet	
Psykiatriske symptomer	353
Eks: Søvnforstyrrelser, insomni	
Hjertesymptomer	333
Eks: Hjertebank	
Stoffskifte- og ernæringsbetingede symptomer	259
Eks: Redusert appetitt	
Skader og prosedyremessige komplikasjoner	171
Eks: blåmerke	
Infeksjoner	148
Eks: Forkjølelse, bihulebetennelse	
Øresymptomer	128
Eks: Smerter i øret, lydsensitivet	
Symptomer fra blod- og lymfesystemet	102
Eks: Hovne lymfeknuter	
Symptomer relatert til kjønnsorganene og bryst	102
Eks: Smerter i kjønnsorganer, brystvorter og menstruasjonsforstyrrelser	
Sosiale forhold	99
Eks: Sengeliggende	
Symptomer fra nyre og urinveier	57
Eks: Hyppig vannlating	
Symptomer fra immunsystemet	38
Eks: Anafylaktisk reaksjon, allergisk reaksjon	
Kirurgiske og medisinske inngrep	12
Eks: revaksinering med annen Covid-19 vaksine	
Endokrine symptomer	4
Graviditet, puerperale og perinatale lidelser	4
Godartete og ondartete svulster	3
Symptomer fra lever og galleveier	3
Problemer med produkt	1

Tabell 6: Meldte mistenkte bivirkninger fordelt etter kategori for virusvektorvaksiner (Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca)). En melding kan inneholde flere bivirkninger og dermed vil det være langt flere bivirkninger enn meldinger

Hendelser som er omtalt i tidligere rapporter

01. jun. 2021: Meldinger om alvorlige allergiske reaksjoner

25. mai 2021: Meldinger om alvorlige meldinger hos de under 60 år og meldinger om perikarditt/myokarditt

11. mai 2021: Meldinger om forhøyet blodtrykk

27. apr. 2021: Meldinger om akutt perikarditt etter vaksinasjon

16 mar. 2021: Melding om blodpropper og hjerneblødninger etter vaksinering med COVID-19
Vaccine AstraZeneca

16 feb. 2021: Meldinger om høyere blodsukker

9 feb. 2021: Mer uttalte reaksjoner etter andre dose

<u>2 feb. 2021: Alvorlige allergiske reaksjoner etter mRNA-vaksine</u>

21 jan. 2021: Meldinger om dødsfall