

[Zuhause](#)

[Update der Nebenwirkungen](#)

Update der Nebenwirkungen

Dieses Update betrifft alle Berichte, die das Adverse Reactions Center Lareb über vermutete Nebenwirkungen von Corona-Impfstoffen erhalten hat und die von Experten bis zum 9. Mai 2021 geprüft wurden.

Die Berichte betreffen ungefähr 6,4 Millionen Impfstoffe. Dies betrifft ungefähr 4,4 Millionen Impfstoffe von Pfizer / BioNTech (Comirnaty), 1,5 Millionen von AstraZeneca (Vaxzevria), 350.000 von Moderna und 70.000 von Janssen. *

Wir zeigen alle zwei Wochen eine Aktualisierung der gemeldeten Nebenwirkungen. Unabhängig von den Zahlen gibt es nicht jede Woche neue Erkenntnisse. Wenn es in der Zwischenzeit neue Erkenntnisse gibt, werden wir natürlich darüber berichten.

* Geschätzt basierend auf [Coronadashboard.rijksoverheid.nl](https://coronadashboard.rijksoverheid.nl)

Anzahl der Berichte

Insgesamt handelt es sich nun um 49.850 Berichte mit 287.034 vermuteten Nebenwirkungen. Davon beziehen sich 26.381 Berichte auf den Impfstoff von AstraZeneca (Vaxzevria), 17.483 Berichte über den Impfstoff von Pfizer / BioNTech (Comirnaty), 4.401 Berichte über den Impfstoff von Moderna und 1.465 Berichte über den Impfstoff von Janssen. Die Art des Impfstoffs wurde in 120 Berichten nicht eingetragen.

[Klicken Sie hier, um eine Übersicht aller gemeldeten Nebenwirkungen zu erhalten.](#)

Es wurden hauptsächlich bekannte Nebenwirkungen berichtet

Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen sind Kopfschmerzen (32.061), Unwohlsein (31.131), Muskelschmerzen (30.018), Müdigkeit (28.683), Schüttelfrost (27.931), Fieber (20.700), Gelenkschmerzen (16.161) und Übelkeit (15.774). Über Reaktionen an der Einstichstelle wie Schmerzen (20.376), Schwellungen (7.622) und Wärme (7.293) wurde ebenfalls häufig berichtet.

Umfangreiche Thrombose in Kombination mit einer niedrigen Thrombozytenzahl

Sagen Sie ihre
...

impfstoffen beschrieben. Es liegen noch keine Berichte über diese Nebenwirkung des Janssen-Impfstoffs vor.

Lareb hat jetzt 15 Berichte mit dem AstraZeneca-Impfstoff (Vaxzevria) über niedrige Thrombozytenzahlen in Kombination mit einer ausgedehnten Thrombose. Die Beschwerden traten 7 bis 20 Tage nach der Impfung auf. Es betrifft 12 Frauen und 3 Männer. Davon waren 6 Personen zwischen 20 und 40 Jahren, 3 Personen zwischen 40 und 60 Jahren und 6 Personen älter als 60 Jahre. Da nur Personen ab 60 Jahren mit dem Impfstoff AstraZeneca (Vaxzevria) geimpft sind, wurden 3 Berichten zu fast 1 Million bisher verabreichten Impfstoffen hinzugefügt.

Thrombose (ohne niedrige Thrombozytenzahl)

‘Gewone’ trombose (bloedpropjes) is tot nu toe geen bekende bijwerking van de coronavaccins. Trombose en longembolieën hebben diverse oorzaken en komen best vaak voor, bij ongeveer 1 op de 1000 mensen per jaar. Lareb ontvangt hierover ook meldingen na coronavaccinatie. Tot en met 14 april waren dit 399 meldingen. Op basis van onze meldingen kan geen conclusie worden getrokken over een relatie met de vaccins. Daarom adviseert Lareb meer onderzoek naar trombose en embolieën na coronavaccinaties. Lees voor meer informatie ons [overzicht over de meldingen van trombose en embolieën na coronavaccinatie](#).

Laag aantal bloedplaatjes (zonder trombose)

De bijwerking ‘laag aantal bloedplaatjes’ (trombocytopenie) is toegevoegd aan de bijsluiter van het AstraZeneca vaccin (Vaxzevria). Soms krijgt iemand daardoor blauwe plekken, een bloedneus of puntbloedinkjes in de huid. Deze bijwerking is tijdelijk en meestal niet ernstig. Het gaat bij de meeste mensen vanzelf over. Het is het wel belangrijk dat uitgesloten wordt dat een gevaccineerde niet ook trombose heeft (en dus de zeer zeldzame, ernstige bijwerking).

Allergische reacties

Bijwerkingencentrum Lareb ontving 111 meldingen met klachten die passen bij een heftige allergische reactie, waarvan 57 bij het vaccin van Pfizer/BioNTech (Comirnaty), 42 bij het vaccin van AstraZeneca (Vaxzevria) en 12 bij het vaccin van Moderna. Bij 31 meldingen was er een vastgestelde anafylactische reactie. Bij de andere meldingen waren er symptomen (zoals uitgebreide huiduitslag of zwelling rond de ogen of keel) die bij een heftige allergische reactie kunnen passen. De eerste symptomen van anafylactische reacties begonnen meestal in de eerste 15-30 minuten na vaccinatie. Bij sommigen duurde het tot enkele uren voordat de klachten het hevigst werden. Alle patiënten zijn snel en adequaat behandeld en hersteld.

Sagen Sie ihre
...

Overlijdens

Tot nu toe zijn er 320 meldingen van overlijden na coronavaccinatie. Het gaat hierbij om 230 personen van 80 jaar of ouder, 66 personen tussen de 65 en 79 jaar en 23 personen onder de 65 jaar. Van één persoon is de precieze leeftijd niet bekend.

De meeste meldingen gingen over het vaccin van Pfizer/BioNTech (Comirnaty) (191 na de 1^{ste} vaccinatie en 65 na de 2^{de} vaccinatie). Dit is het meest gebruikte coronavaccin en tevens het vaccin dat vooral in de

een na de 2^e vaccinatie. Bij 5 meldingen is het vaccin onbekend. Overlijden na vaccinatie betekent niet dat een bijwerking van het vaccin de oorzaak is van het overlijden.

Bij veel meldingen was er meer informatie nodig over de oorzaak van overlijden, opgetreden bijwerkingen en onderliggende gezondheidsproblemen. Deze informatie is nagevraagd. Helaas is er bij meerdere meldingen nog steeds onvoldoende bekend voor een goed inzicht. In de meldingen met voldoende informatie, zijn bij een groot deel de gezondheidsproblemen de meest voor de hand liggende verklaring voor het overlijden. Bij een aantal meldingen hebben bijwerkingen mogelijk bijgedragen aan het verslechteren van een al kwetsbare gezondheidssituatie of sluimerende onderliggende conditie al dan niet door hoge leeftijd. Het gaat hier om bekende bijwerkingen van de coronavaccins zoals koorts, misselijkheid en algemene malaise. Een patiënt overleed na een uitgebreide trombose in combinatie met een laag aantal bloedplaatjes. Lareb heeft een overzicht gemaakt van [overlijdens in de eerste 8 weken van de vaccinatiecampagne](#).

Overige meldingen

In het overzicht van de meldingen van vermoede bijwerkingen staan ook klachten die niet in de bijsluiters staan. Deze en ook andere opvallende meldingen worden door Lareb besproken met experts. Als de meldingen daar aanleiding toe geven, wordt een nadere analyse gedaan. Zo kunnen eventuele nieuwe bijwerkingen worden opgespoord. Het blijft belangrijk dat mensen vermoede bijwerkingen melden. Zodra de meldingen tot nieuwe inzichten leiden, maken we dat bekend.

In de rubriek [veelgestelde vragen](#) kunt u eerder besproken onderwerpen uit de weekoverzichten teruglezen.

Over Lareb

- ▶ Wat is Bijwerkingencentrum Lareb?
- ▶ Samenwerking
- ▶ Organisatie
- ▶ Werken bij Lareb

Veelgestelde vragen

- ▶ Wat gebeurt er met mijn melding?
 - ▶ Voorlichtingsvideo's
-
-

Social media



Meld u aan voor de nieuwsbrief

© Lareb. Alle rechten voorbehouden. 2021

Privacyverklaring | Disclaimer