

Informe Técnico nº 06/2021

Campanha de Vacinação contra a COVID-19

Assunto: Esclarecimento quanto à suspensão temporária da vacinação em gestantes e puérperas com a vacina AstraZeneca/Fiocruz

Em atendimento à orientação da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e do Programa Nacional de Imunizações (PNI), fica interrompida temporariamente a vacinação de gestantes e puérperas com as vacinas COVID-19 AstraZeneca/Oxford.

Frente a esta situação, o Programa Estadual de Imunizações esclarece:

A análise realizada pelo Sistema Nacional de Informações sobre Agentes Teratogênicos – SIAT/UFRGS, com base em estudos publicados internacionalmente, refere que o risco de morte e morbidade associada à internação em UTI por tromboembolismo ou por doença COVID, ultrapassa em muitas vezes o risco de trombose venosa cerebral com plaquetopenia, possivelmente associado à vacina.

O risco de trombose venosa associado à vacinação é estimado em 2,5 casos para cada 100.000 pessoas vacinadas. Por outro lado, o número destes eventos associados à Covid-19 é de 4,3 por 100.000 infectados. Análises de subgrupos estão em andamento – focando especialmente no risco de eventos tromboembólicos em mulheres com idade inferior a 45 anos¹.

Dados de internações por COVID-19 no RS, até a Semana Epidemiológica 17/2021, demonstram o risco da doença COVID-19 entre gestantes (em especial) e em puérperas: das 440 gestantes internadas, 25 (5,68%) evoluíram a óbito e dentre as puérperas, de 145 internadas, 22 (15,1%) tiveram o mesmo desfecho².



Desta forma, avaliando-se os riscos e benefícios associados à vacinação contra a COVID-19, as mulheres que já foram vacinadas devem ser tranquilizadas quanto à possibilidade deste Evento Adverso.

Embora o risco da ocorrência de eventos tromboembólicos pós-vacinação seja raríssimo, orienta-se que as gestantes estejam atentas aos sinais de alerta associados a este tipo de evento e procurem atendimento médico imediato ao sentir qualquer um dos seguintes sintomas no período de três semanas após a vacinação: **falta de ar, dor no peito, inchaço nas pernas, dor abdominal persistente, dor de cabeça persistente e de forte intensidade ou visão borrada, ou ainda, pequenas manchas avermelhadas na pele além do local de aplicação da vacina.**

As orientações do PNI referentes ao tema estão publicadas na Nota Técnica nº 627/2021 - CGPNI/DEIDT/SVS/MS.

O SIAT está disponível para profissionais de saúde e pacientes que busquem informações sobre efeitos de agentes químicos, físicos e biológicos na gestação. Este serviço pode ser acessado pelo email siat@ufrgs.br e pelo site www.gravidezsegura.org.br.

Referências:

- 1) Perera R, Fletcher J. Thromboembolism and the Oxford-AstraZeneca vaccine. BMJ. 2021 May 5;373:n1159. doi: 10.1136/bmj.n1159. PMID: 33952506.
- 2) Secretaria Estadual da Saúde-SES/RS. Boletim Epidemiológico COVID-19 COERS Semana 17 - 2021. Disponível em: <https://coronavirus.rs.gov.br/informe-epidemiologico>.

