







# BOLETIM EPIDEMIOLÓGICO EVENTOS ADVERSOS PÓS-VACINAÇÃO CONTRA A COVID-2019

CENTRO DE OPERAÇÕES DE EMERGÊNCIA DO RIO GRANDE DO SUL/COERS

Situação epidemiológica dos eventos adversos pós-vacinação no Estado do Rio Grande do Sul No período de 18/01/2021 a 31/07/2021

# 1. INTRODUÇÃO

As vacinas contra o vírus Sars-CoV-2 são produtos novos e requerem monitoramento devido às diferentes tecnologias de fabricação e às características de conservação. O processo de farmacovigilância das vacinas permanece em curso após utilização do produto na população em geral, com o objetivo de conhecer os eventos adversos associados a estes imunobiológicos<sup>1</sup>.

Eventos adversos pós-vacinação (EAPV) são quaisquer eventos indesejáveis ou não intencionais, isto é, sintomas, doenças ou achados laboratoriais anormais após a vacinação, não possuindo necessariamente uma relação causal com o uso de uma vacina ou de outro imunobiológico. De modo geral, quaisquer eventos adversos que ocorram em até 30 dias após a vacinação são temporalmente associados à vacinação, independentemente de terem sido causados ou não pela vacina<sup>1</sup>.

O processo de notificação de eventos adversos após a vacinação se inicia com a notificação pelos serviços de saúde no sistema on-line e-SUS Notifica (<a href="https://notifica.saude.gov.br/">https://notifica.saude.gov.br/</a>). Após a notificação, as fichas são investigadas e encerradas pelas vigilâncias de eventos adversos pós-vacinação (VEAPV) das Coordenações Regionais e Estaduais de Imunizações e Secretarias Municipais de Saúde com população acima de 100.000 habitantes, com revisão pelo Ministério da Saúde (MS)<sup>1,2,3</sup>.

A vacinação contra a COVID-19 iniciou na segunda quinzena de janeiro de 2021, primeiramente com as vacinas dos laboratórios Sinovac/Butantan e Astrazeneca/Fiocruz. Em maio se ampliou a vacinação com o laboratório Pfizer/BioNTec e em final de junho com o laboratório Janssen-Cilag<sup>1</sup>.

Neste boletim, são descritas as notificações de EAPV no Rio Grande do Sul no período de 18/01/2021 até 31/07/2021, que compreende as Semanas Epidemiológicas (SE): SE 03/2021 a SE 30/2021. No período analisado, foram vacinados os grupos prioritários: trabalhadores de saúde, idosos em Instituições de Longa Permanência (ILPI), indígenas, grupos tradicionais quilombolas, idosos, população privada de liberdade, trabalhadores da Educação Superior, Forças Armadas, gestantes e puérperas, cuidadores responsáveis por crianças ou por adolescentes com deficiência permanente e/ou doenças graves, vacinação por faixa etária avançando em ordem decrescente de idade na população até 18 anos e









iniciou-se a vacinação de adolescentes de 12 a 17 anos completos com comorbidades com a vacina Pfizer/Comirnaty<sup>4</sup>.

Este estudo teve como objetivo analisar a ocorrência de EAPV relacionado às vacinas contra a COVID-19 no Rio Grande do Sul até a SE 30/2021.









#### 2. MÉTODOS

### 2.1. Tipo de Estudo

Trata-se de um estudo observacional descritivo, no qual foram incluídos os casos de EAPV notificados no sistema de informação E-SUS de 18/01/2021 a 31/07/2021 relacionados às vacinas contra o Sars-CoV-2 disponíveis para aplicação no Brasil.

## 2.2. Classificação da causalidade

A avaliação de causalidade verifica o grau de relação da vacina e uma suspeita de evento adverso. Inúmeros desafios se impõem para definir se um evento adverso foi realmente causado por vacinas<sup>1</sup>.

A qualidade de uma classificação de causalidade necessita:

- √ da revisão sistemática do caso e informações completas: dados de investigação, dados clínicos e laboratoriais (incluindo laudos de necropsia) e diagnóstico definitivo e compatível, podendo ser um sinal, sintoma, alteração laboratorial ou doença;
- √ da disponibilidade de serviços médicos e laboratoriais e acesso às informações pregressas;
- ✓ do preparo de documentos/relatórios para a revisão por um comitê de especialistas;
- √ do potencial do sistema de informação (registro) de EAPV em termos de capacidade de resposta, eficácia, qualidade da investigação e relatórios;
- ✓ de um banco de dados adequado¹.

#### 2.3. Conceitos utilizados neste estudo

Evento adverso grave (EAG): qualquer evento clinicamente relevante que: a) requeira hospitalização; b) possa comprometer o paciente, ou seja, que ocasione risco de morte e que exija intervenção clínica imediata para evitar o óbito; c) cause disfunção significativa e/ou incapacidade permanente; d) resulte em anomalia congênita; e) ocasione o óbito<sup>2</sup>.

**Evento adverso não grave (EANG):** qualquer outro evento que não esteja incluído nos critérios de EAG<sup>2</sup>.

EAPV temporalmente associado à vacinação: evento ocorrido após a exposição às vacinas<sup>2</sup>.

**Eventos adversos de interesse especial (EAIE):** podem ser um evento grave ou não grave, que causa preocupação do ponto de vista científico e médico e que requer mais investigação para sua caracterização<sup>1</sup>.

**Eventos tromboembólicos:** eventos com formação de trombo (coágulo) em vasos sanguíneos com ou sem desprendimento da parede do vaso e circulação pela corrente sanguínea<sup>2</sup>.









# 2.4. Análise de dados

As bases de dados utilizadas foram: e-SUS Notifica, o Sistema de Informação do Programa Nacional de Imunização (SI-PNI) e o Sistema de Vigilância Epidemiológica da Gripe (SIVEP-Gripe). A metodologia utilizada foi CRISP-DM (*Cross Industry Standard Process for Data Mining*).

A análise estatística foi descritiva e os resultados foram apresentados em gráficos e tabelas. Foram utilizadas bibliotecas como pandas, numpy e folium para linguagem Python versão 3.7.6 no ambiente Jupyter Notebook do Anaconda versão 4.8.3 e o Microsoft Office Excel.









### 3. RESULTADOS E DISCUSSÃO

De acordo com o Sistema E-SUS Notifica, no período de 18/01/2021 a 31/07/2021 foram inseridas 12.030 notificações de eventos adversos após a vacinação contra a COVID-19 no Estado do Rio Grande do Sul. Destas, 33,13% (3.985) das notificações foram avaliadas e encerradas e 66,87% (8.045) se encontram abertas, em avaliação ou em investigação.

Para esta análise foram excluídas 217 notificações consideradas inconsistentes. Foram consideradas inconsistentes fichas sem preenchimento, com informação de vacinas dúbias e com informação de aplicação da vacina em data anterior ao início da chegada da vacina ao RS. Paralelamente solicitou-se a correção destes dados junto aos notificadores. Fichas com inserção de dados duplicados foram tratadas e consideradas.

Esta análise é um recorte temporal, desde a publicação do boletim 02/2021, diversas fichas foram corrigidas, tiveram a classificação de gravidade atualizada, foram alteradas ou canceladas e novas informações foram inseridas pelos notificadores, sendo que algumas fichas, após atualização, deixaram de ser consideradas como casos de suspeita de EAPV por se tratarem de Erro de Imunização ou casos de infecção confirmada por COVID-19. Entre as 11.813 notificações válidas, foram identificadas 1.489 notificações de Erros de Imunização, 1.079 notificações com diagnóstico de COVID-19 e 9.245 notificações de EAPV.

De acordo com dados do Painel de Vacinação da SES (https://vacina.saude.rs.gov.br/), até o dia 31/07/2021 haviam sido aplicadas 9.334.465 doses das vacinas contra COVID-19 no Rio Grande do Sul. O número de doses aplicadas da vacina Coronavac – Sinovac/Butantan foi de 3.458.749, o número de doses aplicadas da vacina Covishield – Oxford/AstraZeneca/Fiocruz foi de 4.581.267, o número de doses aplicadas da vacina Comirnaty – Pfizer/Wyeth foi de 1.002.927 e o número de doses aplicadas da vacina contra a COVID-19 (Ad26.COV2-S [recombinante]) da Janssen-Cilag foi de 291.522.

O número de notificações de EAPV acumuladas no período por laboratório produtor da vacina foi de 2.234 para a Coronavac – Sinovac/Butantan, de 6.645 para a Covishield – Oxford/AstraZeneca/Fiocruz, de 264 para a Comirnaty – Pfizer/Wyeth e de 102 para a Vacina covid-19 – Janssen-Cilag. A incidência geral de EAPV notificadas por 1.000 doses aplicadas no Rio Grande do Sul foi de 0,99. A incidência de notificações de EAPV por 1.000 doses aplicadas foi de 0,65 para Coronavac, de 1,45 para Covishield, de 0,26 para Comirnaty e de 0,35 para Janssen-Cilag (Tabela 1).







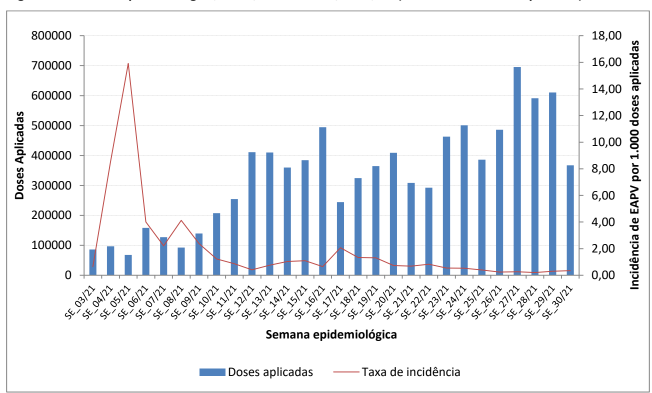


Tabela 1: Notificações de EAPV por vacina COVID-19 e incidência por 1.000 doses aplicadas, RS

Vacina	Doses aplicadas	Notificações EAPV	Incidência
Coronavac – Sinovac/Butantan	3.458.749	2.234	0,65
Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	4.581.267	6.645	1,45
Comirnaty – Pfizer/Wyeth	1.002.927	264	0,26
Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	291.522	102	0,35
Total	9.334.465	9.245	0,99

A Figura 1 traz a taxa de incidência de EAPV por 1.000 doses aplicadas para cada semana epidemiológica do período. Nota-se a estabilização da curva acompanhando o avanço da vacinação. A maior incidência nas primeiras semanas de vacinação pode estar relacionada, também, a maior sensibilidade da rede de saúde na notificação de EAPV no momento da introdução de novas vacinas.

Figura 1: Distribuição das doses aplicadas e incidência de EAPV por 1.000 doses aplicadas segundo a semana epidemiológica, SE 03/2021 a SE 30/2021, RS (n= 9.334.465 doses aplicadas)



Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

Observou-se um maior número de notificações de eventos adversos pós-vacinação contra a COVID-19 em mulheres sendo que para o sexo feminino ocorreram 6.951 notificações e para o sexo masculino









ocorreram 2.294 notificações de EAPV (n=9.245, Tabela 2). A Figura 2 mostra a incidência de eventos adversos, comparada com a distribuição das doses aplicadas, por sexo e por vacina, trazendo a taxa de EAPV por 1.000 doses aplicadas. Constatou-se que a incidência acumulada de eventos adversos foi maior em mulheres para todas as vacinas.

Tabela 2: Número de doses aplicadas, notificações EAPV por vacina COVID-19, por sexo e incidência por 1.000 doses aplicadas, RS

Sexo	Vacina	Doses Aplicadas	Notificações EAPV	Incidência
	Coronavac – Sinovac/Butantan	2.050.175	1.692	0,83
	Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	2.447.070	5.008	2,05
Feminino	Feminino Comirnaty – Pfizer/Wyeth	534.146	197	0,37
Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	131.580	54	0,41
Total		5.162.971	6.951	1,35
	Coronavac – Sinovac/Butantan	1.408.574	542	0,38
	Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	2.134.197	1.637	0,77
Masculino	Comirnaty – Pfizer/Wyeth	468.781	67	0,14
	Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	159.942	48	0,30
	Total	4.171.494	2.294	0,55
	Total Geral	9.334.465	9.245	0,99

Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

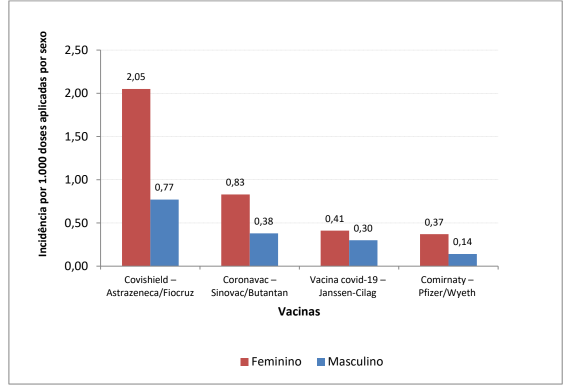








Figura 2: Incidência acumulada de eventos adversos por 1.000 doses aplicadas, segundo sexo e tipo de vacina (n=9.245)



A Tabela 3 apresenta os números e as taxas de incidência de EAPV por 1.000 doses aplicadas, conforme a classificação de gravidade da notificação. Importante destacar, que dos 9.245 indivíduos que apresentaram eventos adversos pós-vacinação, pode ter ocorrido mais de um evento para o mesmo indivíduo, por isso, o total de eventos descritos (n=25.889) é maior do que o total de notificações de EAPV (n=9.245) citados na página 5 deste documento.

A classificação dos eventos adversos no Sistema E-SUS se dá de acordo com a terminologia médica padronizada internacionalmente pelo *Medical Dictionary for Regulatory Activities* - MedDRA (Dicionário Médico para Atividades Regulatórias). Cada notificação de EAPV apresenta um ou mais eventos adversos ocorridos, como por exemplo: febre, dor, cefaleia, entre outros. Cada evento adverso recebe uma classificação de gravidade entre grave ou não grave.

Foi avaliado o total de eventos adversos de acordo com o Termo Preferência – *Preferred Term* (PT) e a classificação da gravidade. A Tabela 3 traz a distribuição dos eventos adversos por vacina e a incidência por 1.000 doses aplicadas de cada vacina para os eventos graves e para os eventos não graves (n=25.889). Observa-se que há uma maior incidência acumulada de EAPV não grave por 1.000 doses aplicadas. Ainda, observa-se que a incidência geral de eventos adversos foi de 2,77, sendo 2,71 para EANG e 0,06 para EAG









por 1.000 doses aplicadas. Para Coronavac-Sinovac/Butantan têm-se taxas de 1,55 para EANG e 0,09 para EAG, já para Covishield-Oxford/AstraZeneca, têm-se taxas de 4,15 para EANG e 0,05 para EAG, para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth, têm-se taxas de 0,63 para EANG e 0,02 para EAG e para a vacina da Janssen-Cilag têm-se taxas de 0,98 para EANG e 0,01 para EAG.

Tabela 3: Distribuição de eventos adversos por vacina COVID-19 e incidência por 1.000 doses aplicadas, RS (n=25.889)

Vacina	Aplicadas	Grave		Não Grave		<b>Total Geral</b>	
		N	Taxa	N	Taxa	N	Taxa
Coronavac – Sinovac/Butantan	3.458.749	327	0,09	5.369	1,55	5.696	1,65
Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	4.581.267	237	0,05	19.012	4,15	19.249	4,20
Comirnaty – Pfizer/Wyeth	1.002.927	23	0,02	633	0,63	656	0,65
Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	291.522	02	0,01	286	0,98	288	0,99
Total geral	9.334.465	589	0,06	25.300	2,71	25.889	2,77

Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

A Figura 3 mostra a representação gráfica da frequência de EAPV notificadas como eventos graves em relação aos não graves. Pode-se perceber a predominância de eventos não graves (97,72%).

2,28% 97,72% • Grave • Não grave

Figura 3: Frequência de notificações de eventos graves e não graves (n=25.889)

Fonte: E-SUS Notifica/RS, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.









A Tabela 4 traz a incidência de eventos por sexo e classificação de gravidade a cada 1.000 doses aplicadas. Percebe-se uma incidência maior de eventos não graves relacionados à vacina Covishield, com taxa de 6,09 no sexo feminino de taxa de 1,92 no sexo masculino.

Tabela 4: Distribuição de eventos adversos por vacina COVID-19, sexo e incidência por 1.000 doses aplicadas, RS (n=25.889)

Sexo	Vacina	Grave	Incidência	Não Grave	Incidência
	Coronavac – Sinovac/Butantan	170	0,08	4.293	2,09
	Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	120	0,05	14.913	6,09
Feminino	Comirnaty – Pfizer/Wyeth	16	0,03	482	0,90
	Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	02	0,02	156	1,19
	Total	308	0,06	19.844	3,84
Coronavac – Sinovac/Butantan		157	0,11	1.076	0,76
	Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	117	0,05	4.099	1,92
Masculino	Comirnaty – Pfizer/Wyeth	07	0,01	151	0,32
	Vacina covid-19 – Janssen-Cilag	-	-	130	0,81
	Total	281	0,07	5.456	1,31
	Total Geral	589	0,06	25.300	2,71

Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

As Figuras 4a, 4b, 4c e 4d representam a incidência acumulada dos eventos adversos não graves mais frequentes, por 1.000 doses aplicadas para cada uma das vacinas em uso, respectivamente.

Considerando-se os EANG por Termo Preferência, as maiores incidências para a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan, foram: cefaleia, mialgia, diarreia, febre e dor de garganta (Figura 4a); já para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz, as maiores incidências foram: febre, mialgia, cefaleia, calafrios e náusea (Figura 4b); para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth, foram: cefaleia, mialgia, febre, náusea e calafrios (Figura 4c) e para a vacina da Janssen-Cilag, foram: febre, mialgia, cefaleia, calafrios e náusea (Figura 4d).



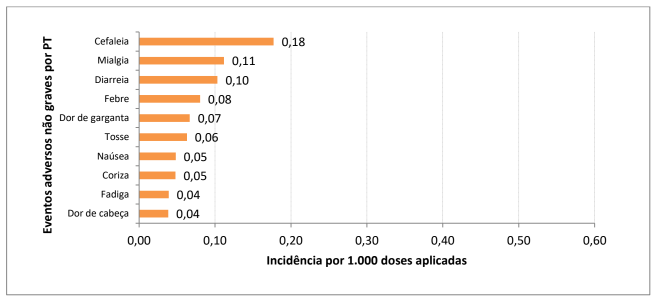






Figuras 4a, 4b, 4c e 4d: Incidência acumulada dos EANG mais frequentes por 1.000 doses aplicadas, segundo tipo de vacina (n=25.300)

Figura 4a: Coronavac/Sinovac/Butantan



Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

Figura 4b: Covishield/Astrazeneca/Fiocruz Febre 0,54 Eventos adversos não graves por PT Mialgia 0,50 0,49 Cefaleia Calafrios 0,21 0,17 Naúsea 0,15 Dor de cabeça 0,10 Diarréia Fadiga 0,09 0,08 Dor Dor localizada 0,08 0,00 0,10 0,20 0,30 0,40 0,50 0,60 Incidência por 1.000 doses aplicadas

Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.









Figura 4c: Comirnaty/Pfizer/Wyeth

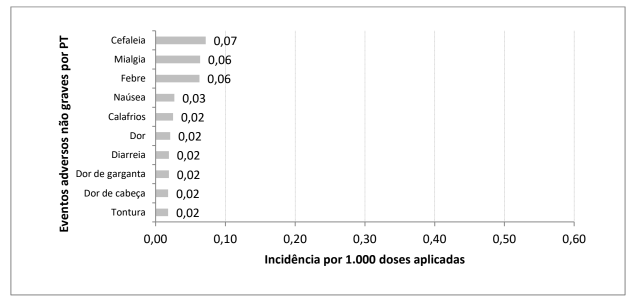
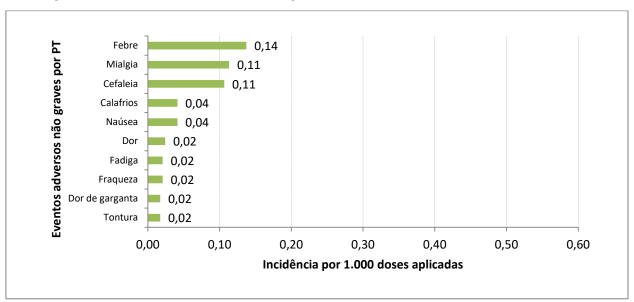


Figura 4d: Vacina covid-19 - Janssen-Cilag



Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

No Brasil, de acordo com o Boletim Epidemiológico Especial n.68 do Ministério da Saúde, os EANG mais incidentes notificados no período de 18/01/2021 a 23/05/2021, na análise por PT, para a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan, foram: cefaleia, dor, tosse, mialgia, pirexia e diarreia. Para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz, as maiores incidências foram: dor, cefaleia, pirexia, mialgia, calafrios e náusea e para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth foram: dor, cefaleia, pirexia, mialgia, fadiga, calafrios<sup>2</sup>.









Considerando-se os EAG notificados devido à associação temporal com a vacinação, foi realizado o cálculo da incidência por 100 mil doses aplicadas. Para os eventos graves com maior incidência por Termo Preferência, para a Coronavac/Sinovac/Butantan, as maiores incidências foram: morte, dispneia, febre, acidente vascular cerebral (AVC) e infarto agudo do miocárdio (IAM) (Figura 5a), já para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz, foram: febre, cefaleia, morte, dispneia e IAM (Figura 5b), para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth foram: aborto, morte, trombose venosa na perna, parto prematuro e pressão arterial baixa (Figura 5c) e para a vacina da Janssen-Cilag foram: eritema urticariforme e trombose cerebral (Figura 5d).

Figuras 5a, 5b, 5c e 5d: Incidência acumulada dos EAG mais frequentes por 100mil doses aplicadas, segundo tipo de vacina (n=589)

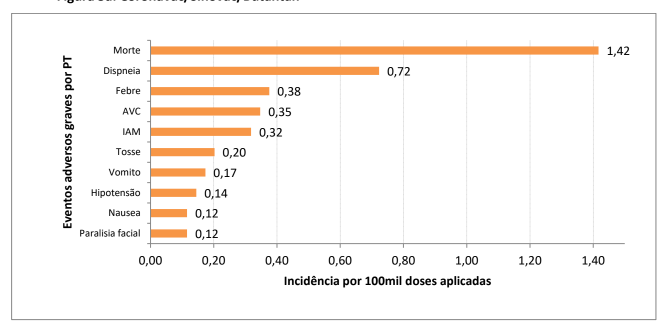


Figura 5a: Coronavac/Sinovac/Butantan

Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.









Figura 5b: Covishield/Astrazeneca/Fiocruz

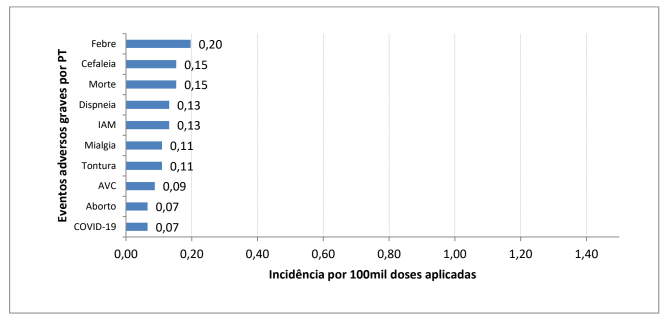
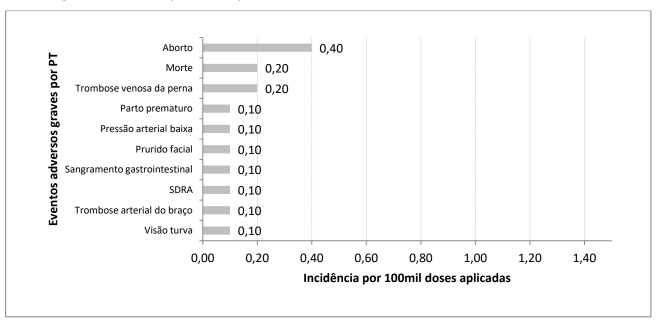


Figura 5c: Comirnaty/Pfizer/Wyeth



\*SDRA: Síndrome do desconforto respiratório agudo Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

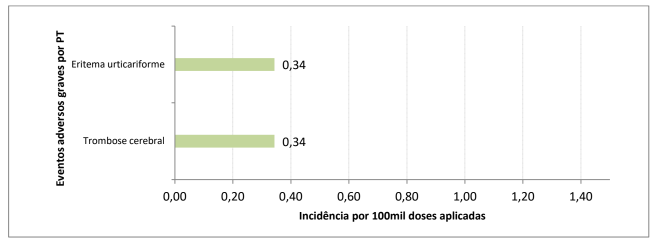








Figura 5d: Vacina covid-19 – Janssen-Cilag



No Brasil, de acordo com o Boletim Epidemiológico Especial n.68 do Ministério da Saúde, os EAG mais incidentes notificados com associação temporal com as vacinas no período de 18/01/2021 a 23/05/2021, na análise por PT, para a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan foram: dispneia, pirexia, tosse, morte, dor, covid-19. Para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz froam: dispneia, pirexia, dor, cefaleia, tosse, mialgia e para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth foram: dor, cefaleia, dispneia, parestesia, pirexia e mialgia<sup>2</sup>.

No RS, entre os eventos classificados como graves (n=589), a mediana de idade foi de 71 anos e a Figura 6 traz os 31 eventos adversos graves que tiveram investigação encerrada e apresentam a avaliação da causalidade. Para conhecimento, houve eventos adversos graves encerrados que estavam no gráfico do boletim anterior e receberam a informação do diagnóstico de COVID-19 e foram excluídos para EAPV. Os 04 óbitos com informação da causalidade estão descritos separadamente, junto da Tabela 5.

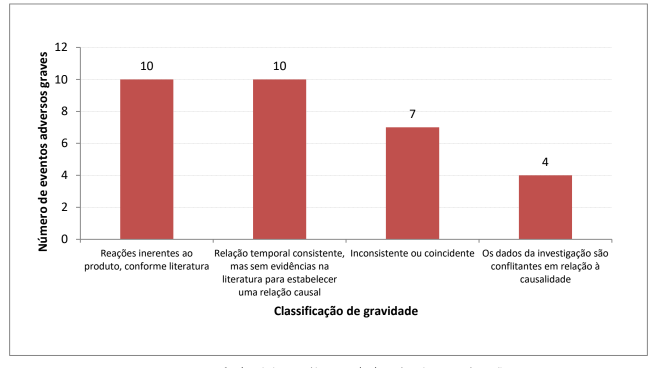








Figura 6: Classificação da causalidade dos EAG com investigação encerrada (n=31)



Para busca de óbitos relacionados à infecção por SARS-CoV2, foi realizado cruzamento do banco de dados EAPV com o painel de monitoramento do COVID-19 na SES/RS, que contém dados do ESUS Notifica e do SIVEP-Gripe, onde se buscou informações dos casos de COVID-19 com data de sintomas e de coleta do exame temporalmente associadas à data de início dos sintomas relacionados ao evento adverso. Desde a publicação do Boletim 02/2021 diversas fichas receberam atualização e as notificações de EAPV com diagnóstico de COVID-19 em período coincidente foram descartadas para EAPV e consideradas óbitos por COVID-19. A Tabela 5 apresenta as notificações de EAPV com óbitos.

Tabela 5: Mediana de idade das notificações de EAPV com óbitos (n=184)

Vacina	n	Intervalo (anos)	Mediana idade
Coronavac/Sinovac/Butantan	149	29 - 103	84
Covishield/Astrazeneca/Fiocruz	34	24 - 94	78
Comirnaty/Pfizer/Wyeth	01	42	42
Geral	184	24 - 103	82

Fonte: E-SUS Notifica/RS, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

Os óbitos notificados estão temporalmente associados às vacinas contra COVID-19. Entre os óbitos notificados, 04 casos foram investigados e encerrados com causalidades: 01 inclassificável, necessita de









complementação de dados para encerramento da causalidade; 01 com relação temporal com a vacinação e 02 inconsistentes ou coincidentes, eventos por condições preexistentes ou emergentes, sem relação causal com as vacinas. E 180 óbitos ainda se encontram em investigação da causalidade, aguardando informações referentes ao quadro clínico e a história de saúde pregressa dos pacientes. De acordo com as informações preliminares, observa-se que entre os óbitos existem notificações de causalidades que indicam comorbidades e doenças preexistentes.

A mediana de idade das notificações com óbitos foi de 82 anos. Sabe-se que esta população apresenta maior vulnerabilidade e faz parte do grupo prioritário da campanha de vacinação, apresentando comorbidades importantes<sup>2</sup>.

Dos 184 óbitos analisados, apenas 09 ocorreram em adultos abaixo de 60 anos. Os óbitos que ocorreram em pessoas abaixo de 60 anos ainda se encontram em investigação para o levantamento da causalidade, porém segundo os dados preliminares das fichas, os quadros dos pacientes trazem informações como: diabetes, hipertensão, obesidade, histórico familiar de acidente vascular cerebral (AVC) e infarto agudo do miocárdio (IAM), cardiopatia prévia, AVC prévio, IAM, parada cardiorrespiratória, crise convulsiva, neoplasia gástrica e asma.

Para a comparação da incidência de eventos adversos entre as faixas etárias, é necessário considerar a população vacinada com cada imunobiológico. A figura 7 mostra a distribuição percentual das doses aplicadas por vacina. A distribuição reflete a organização da campanha de vacinação por grupos, dado que no início da campanha foram vacinados idosos, há maior predominância da Coronavac na faixa etária entre 65 e 80+ anos, pois foi a primeira vacina aplicada no Brasil. Já a Covishield tem uma maior distribuição percentual entre 50 a 64 anos, a vacina Comirnaty se distribui com maior predominância entre 35 a 49 anos e a vacina da Janssen-Cilag, com início de uso mais recente, apresenta maior distribuição entre 35 a 44 anos.

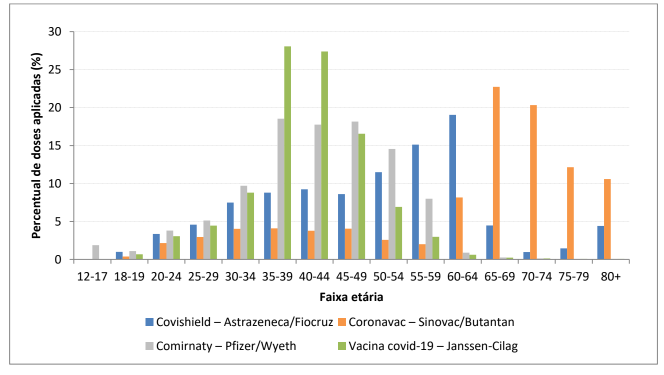








Figura 7: Distribuição percentual das doses aplicadas por faixa etária e tipo de vacina (n= 9.334.465)



Fonte: SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

A Figura 8 mostra a incidência dos eventos adversos não graves por 1.000 doses aplicadas por faixa etária e por tipo de vacina. Observa-se que a maioria dos eventos adversos notificados ocorreu em indivíduos não idosos, com maior incidência na faixa de 20 a 29 anos para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz, na faixa de 18-19 e 35 a 44 anos para Coronavac/Sinovac/Butantan, na faixa de 20 a 24 e 50 a 54 anos para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth e na faixa de 18-19 e 35-39 para a vacina Janssen-Cilag.

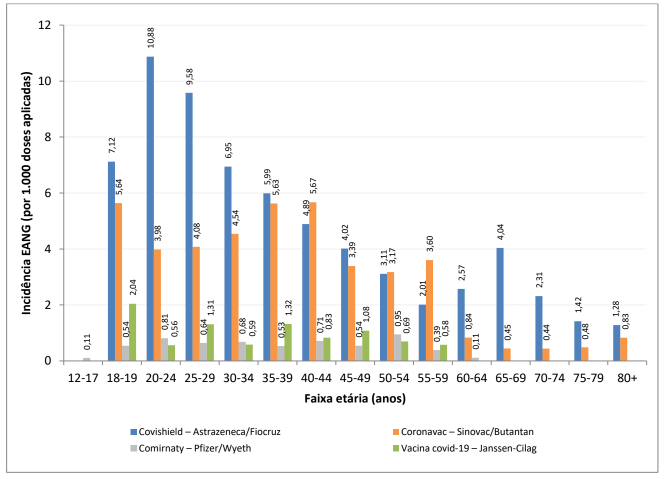








Figura 8: Incidência acumulada dos eventos adversos não graves por faixa etária e tipo de vacina por 1.000 doses aplicadas (EANG n=25.300)



Para os eventos adversos graves, foi feito o cálculo da incidência por 100 mil doses aplicadas por faixa etária e por tipo de vacina. Observa-se que nos eventos adversos graves há maior incidência para a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan, na faixa etária 80+, sendo a maior incidência geral. Para a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz a incidência maior também ficou na faixa etária 80+, sendo importante salientar que esta população apresenta maior vulnerabilidade a comorbidades. Para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth, a maior incidência ocorreu na faixa etária de 18 a 19 e 55 a 59 anos e para a vacina da Janssen-Cilag a maior incidência ocorreu em 35 a 44 (Figura 9).

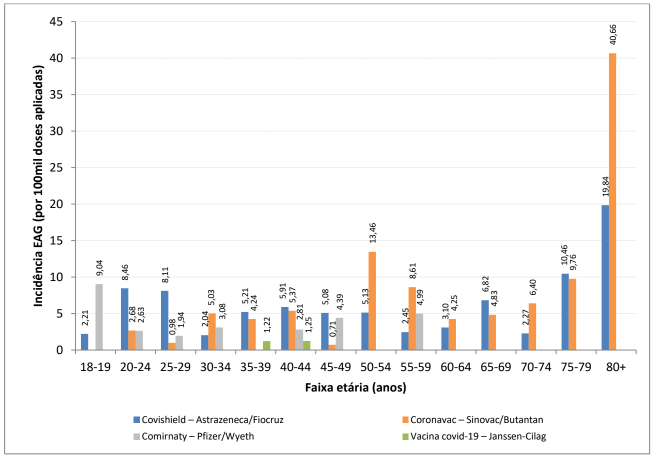








Figura 9: Incidência acumulada dos eventos adversos graves por faixa etária e tipo de vacina por 100 mil doses aplicadas (EAG n= 589)



A figura 10 mostra a incidência acumulada de erros de imunização por 100 mil doses aplicadas. O número total de erros de imunização notificados foi de 1.489, sendo que os que apresentaram maior incidência foram: intercâmbio de produtos de vacina, posologia inadequada de administração, administração em idade inadequada, erro de administração da vacina e utilização de vacina vencida. Os erros de imunização notificados em gestantes ocorreram no início da campanha vacinal, quando ainda não havia indicação de vacinação para gestantes.









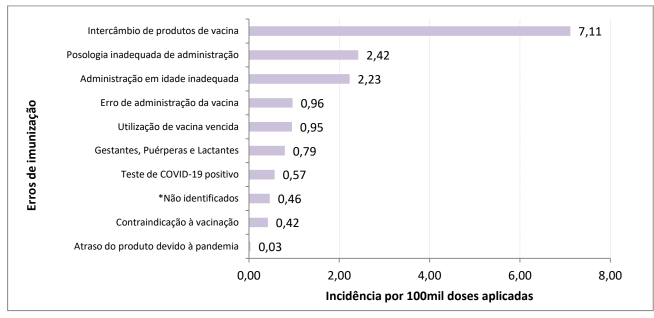


Figura 10: Incidência acumulada de erros de imunização por 100mil doses aplicadas (n=1.489)

\*Não identificados = erros de imunização notificados sem caracterização do erro. Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

#### **Eventos Tromboembólicos**

No Brasil, a Sociedade Brasileira de Angiologia e Cirurgia Vascular estima 60 casos de Trombose Venosa Profunda (TVP) para cada 100.000 habitantes ao ano. A incidência desses eventos pode aumentar para faixa etária de 70 a 79 anos, que apresentam em torno de 300-500 casos/100.000 pessoas ao ano<sup>12</sup>.

No período avaliado no RS, foram notificados 85 EAPV tromboembólicos. Entre eles, 55 eventos foram notificados após a vacina Covishield/Astrazeneca/Fiocruz, enquanto 25 eventos após a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan, 03 eventos após a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth e 02 eventos após a vacina da Janssen-Cilag.

Os casos tromboembólicos foram separados por classificação clínica, distribuindo-se em: 26 casos de acidente vascular cerebral (AVC), 03 casos de infarto agudo do miocárdio (IAM), 01 caso de tromboembolismo pulmonar (TEP), 09 casos de tromboflebite e 46 casos de tromboses (agrupando trombose venosa profunda, trombose arterial de membro, trombose venosa mesentérica, trombose cerebral, embolia e tromboses venosas de veia não especificadas, embolia e trombose de outras porções da aorta e tromboses não especificadas). A Tabela 6 traz o número de casos por vacina e o cálculo da incidência por 100mil doses aplicadas.









Tabela 6: Eventos tromboembólicos e incidência por 100mil doses aplicadas (n=85)

Classificação clínica*	Astrazeneca/ Fiocruz	Incidência	Sinovac/ Butantan	Incidência	Pfizer/ Wyeth	Incidência	Janssen/ Cilag	Incidência	Total	Incidência
AVC	11	0,24	15	0,43	-	-	-	-	26	0,28
IAM	2	0,04	1	0,03	-	-	-	-	3	0,03
TEP	1	0,02	-	-	-	-	-	-	1	0,01
Tromboflebite	8	0,17	1	0,03	-	-	-	-	9	0,10
Trombose	33	0,72	8	0,23	3	0,30	2	0,69	46	0,49
Total	55	1,20	25	0,72	3	0,30	2	0,69	85	0,91

<sup>\*</sup>AVC = Acidente vascular cerebral, IAM = Infarto agudo do miocárdio, TEP = Tromboembolismo pulmonar Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

A mediana de idade de eventos tromboembólicos ficou em 63 anos, a Tabela 7 traz a mediana de idade para cada classificação clínica.

Tabela 7: Eventos tromboembólicos e mediana idade (n=85)

Classificação clínica*	Mediana (idade)	Idade (min - max)		
AVC	81	(41 - 92)		
IAM	61	(61 - 74)		
TEP	78	78		
Tromboflebite	60	(32 - 69)		
Trombose	55	(18 - 87)		
Total	63	(18 - 92)		

<sup>\*</sup>AVC = Acidente vascular cerebral, IAM = Infarto agudo do miocárdio, TEP = Tromboembolismo pulmonar Fonte: E-SUS Notifica/RS e SI-PNI, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.

Entre os 85 casos de EAPV tromboembólicos, distribuíram-se 47 (55,29%) no sexo feminino e 38 (44,71%) no sexo masculino (Figura 11). Até o momento da avaliação, 06 casos tiveram a investigação encerrada, com causalidade "C - Inconsistente ou coincidente" e o esquema vacinal foi mantido. Os demais 79 casos se encontram em investigação aberta, aguardando complementação de dados pelos notificadores para estabelecimento da causalidade.

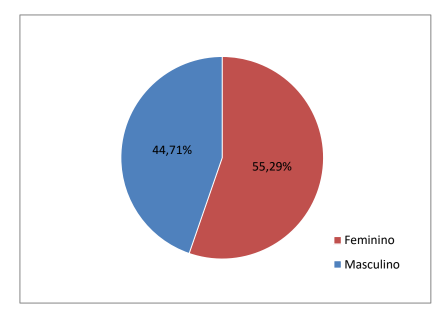








Figura 11: Percentual de EAPV tromboembólicos notificados por sexo.











### **EAPV** em gestantes

Foram aplicadas 36.861 vacinas em gestantes até 31/07/2021 no RS, 1.840 vacinas Sinovac/Butantan, 7.565 vacinas da Astrazeneca/Fiocruz e 27.456 vacinas da Pfizer/Wyeth. Não houve aplicação de vacina da Janssen-Cilag no período. Houve 127 notificações de EAPV, sendo que 14 casos foram sinalizados como graves e 113 como não graves.

A vacinação em gestantes no início da campanha de vacinação foi condicionada à avaliação dos riscos e benefícios e com decisão compartilhada, entre a mulher e seu médico prescritor<sup>5</sup>. Em março houve recomendação para a vacinação das gestantes com comorbidades pré-existentes<sup>6</sup>. Em maio houve suspensão temporária da vacinação com a vacina AstraZeneca/Oxford em gestantes e puérperas; interrupção da vacinação contra a covid-19 em gestantes sem comorbidades e continuidade da vacinação contra a covid-19 em gestantes com comorbidades<sup>7</sup> e recomendou-se a interrupção da vacinação das gestantes e puérperas sem outros fatores que impliquem em risco aumentado para covid-19<sup>8</sup>.

Em junho houve a inclusão de todas as gestantes e puérperas, maiores de 18 anos, com ou sem comorbidades no Plano Estadual de Vacinação contra a COVID-19 do RS<sup>9</sup>. E preferencialmente com as vacinas que não contenham vetor viral (Coronavac/Sinovac/Butantan e Cominarty/Pfizer/Wyeth)<sup>10</sup>. Recomendou-se que as gestantes que receberam a primeira dose da vacina AstraZeneca/Fiocruz, recebam, preferencialmente, a vacina Pfizer/Wyeth e em caso de não disponibilidade, pode ser utilizada a vacina Sinovac/Butantan<sup>11</sup>.

A mediana de idade entre as gestantes com EAPV notificados foi de 28 anos, sendo a mesma para eventos graves e para eventos não graves. A Tabela 8 apresenta a incidência dos eventos em gestantes por vacina e por 1.000 doses aplicadas. Percebe-se uma incidência geral de 0,38 para eventos graves e de 3,07 para eventos não graves, sendo as incidências para a vacina Coronavac/Sinovac/Butantan: 3,80 para eventos não graves e nenhuma notificação de eventos graves, em seguida para a vacina Covishield/Astrazenca/Fiocruz: 1,19 para eventos graves e 12,82 para eventos não graves, e para a vacina Comirnaty/Pfizer/Wyeth: 0,18 para eventos graves e 0,33 para eventos não graves.

Tabela 8: Eventos adversos em gestantes e incidência por 1.000 doses aplicadas (n=127)

Vacina	Aplicadas	Grave	Incidência	Não grave	Incidência	Total	Incidência
Coronavac – Sinovac/Butantan	1.840	-	-	7	3,80	7	3,80
Covishield – Astrazeneca/Fiocruz	7.565	9	1,19	97	12,82	106	14,01
Comirnaty – Pfizer/Wyeth	27.456	5	0,18	9	0,33	14	0,51
Total	36.861	14	0,38	113	3,07	127	3,45

Fonte: E-SUS Notifica/RS, dados extraídos em 03/08/2021 às 08h, sujeitos à revisão.









A Figura 12 traz o mapa do Rio Grande do Sul com a incidência de notificações de EAPV por 1.000 doses aplicadas por município. No cálculo foi considerado o município de residência das pessoas tanto para notificações de EAPV como para a vacinação. Os municípios estão representados por cores em escala gradual do amarelo para o verde, conforme sua taxa de incidência. O intervalo de taxas de incidência encontrado compreende de 0,0 até 25,0.

As taxas de notificações mais altas podem demonstrar que estes territórios estão com um sistema de vigilância mais sensível a notificar estes eventos, não significando que estas populações estejam mais suscetíveis a EAPV. Orienta-se que todos os territórios estejam atentos a estes eventos e notifiquem quaisquer eventos adversos pós-vacinação no sistema e-SUS Notifica.

Logo abaixo da imagem do mapa na Figura 12, está disponível um link com acesso ao mapa interativo em que é possível visualizar os municípios gaúchos. Ao passar com o cursor do mouse por cima dos pontos, é possível e visualizar o nome de cada município e clicar no município que se deseja visualizar a incidência de EAPV por 1.000 doses de vacina aplicada.

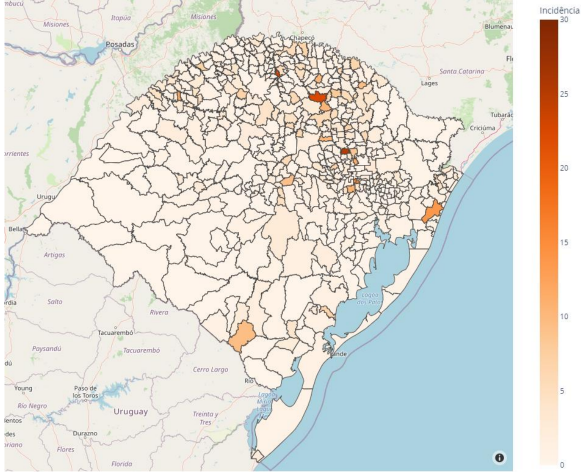








Figura 12: Mapa da incidência de EAPV por município por 1.000 doses aplicadas (n=9.245)



# Clique no link para acessar o mapa interativo:

https://coronavirus.rs.gov.br/upload/arquivos/202109/02112036-mapa-inciencia-de-eapv-no-rio-grande-do-sul-2.zip









# **CONSIDERAÇÕES FINAIS**

Os EAPV notificados em maioria se referem a eventos não graves, ocorreram mais frequentemente no sexo feminino. No estado do RS o fluxo de avaliação e encerramento dos EAPV não graves foi descentralizado para as Coordenadorias Regionais de Saúde e para os municípios com mais de 100 mil habitantes. Os eventos notificados como graves são avaliados e encerrados pela Vigilância de Eventos Adversos Pós-vacinação do Programa Estadual de Imunizações, com suporte técnico do Ministério da Saúde. O Comitê de Assessoria Técnica em Eventos Adversos Pós-vacinais da Estratégia de Vacinação contra COVID-19 assessora a avaliação e discussão dos casos graves e de maior complexidade, as decisões sobre recomendações e a elaboração de documentos técnicos.

Os casos não encerrados estão sendo investigados para confirmação diagnóstica e principalmente em relação à causalidade. Cabe salientar que os casos de EAPV descritos neste boletim se caracterizam como qualquer evento ocorrido dentro de 30 dias após a vacinação, ou seja, apresentam associação temporal, o que não significa que se pode atribuir a causalidade à vacinação, pois os eventos podem ser decorrentes de outros quadros infecciosos, doenças crônicas e condições clínicas que apresentam incidência na população independentemente da vacinação.

Essa análise é um recorte temporal, de como o banco de dados se encontra neste período. É importante frisar que as fichas recebem constante atualização por parte dos notificadores, podendo ser canceladas, alteradas e recebendo dados importantes como diagnóstico de infecção por COVID-19.

Os dados apresentados neste boletim passaram por análise de inconsistências, porém, ressalta-se que ainda pode persistir imprecisão em algumas informações. Buscou-se minimizar o impacto dos dados inconsistentes e faltantes com análise minuciosa e busca ativa por correção das informações e inclusão de dados faltantes junto aos notificadores.

Entre os eventos que ainda não foram encerrados, muitos contêm informações incompletas ou inconsistentes e se encontram em investigação, aguardando complementação dos dados para a avaliação e o encerramento.

Sabe-se que as oscilações e a instabilidade no sistema de informações impactam nas notificações e na disponibilidade dos dados, bem como no monitoramento. O Ministério da Saúde está migrando para a nova versão do E-SUS Notifica com atualizações importantes para melhoria do sistema e do banco de dados.









# 4. REFERÊNCIAS

- <sup>1</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. <u>Estratégia de vacinação contra o vírus SARS-CoV2 (Covid19)</u>. Protocolo de vigilância epidemiológica de eventos adversos pós-vacinação. Brasília: Ministério da Saúde, 2020.
- <sup>2</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Boletim Epidemiológico Especial n.68. Semana Epidemiológica 24. Versão 1, 24 Jun. 2021.
- <sup>3</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Programa Nacional de Imunizações <u>Programa de Operacionalização da Vacinação contra a COVID-19</u>. 9ª Ed. Brasília: Ministério da Saúde, 2021.
- <sup>4</sup> CIB/RS Comisssão Intergestores Bipartite/RS. RESOLUÇÃO № 202/21 CIB/RS. <u>Vacinas distribuição aos municípios para aplicação</u>. Porto Alegre/RS, Brasil. 21 de julho de 2021.
- <sup>5</sup> BRASIL. Ministério da saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Programa Nacional de Imunizações <u>Plano Nacional de Operacionalização contra a COVID-19</u>. 2ª Ed. Brasília: Ministério da Saúde, 25 de Jan. 2020.
- <sup>6</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção Primária à Saúde. Departamento de Ações Programáticas Estratégicas. Nota Técnica 01/2021 DAPES/SAPS/MS. 15 de Mar. 2021
- <sup>7</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota Técnica n° 627/2021 CGPNI/DEIDT/SVS/MS. 14 de Mai. 2021.
- <sup>8</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota Técnica n° 651/2021 - CGPNI/DEIDT/SVS/MS. (RETIFICA A NOTA 627). 19 de Mai. 2021.
- <sup>9</sup> RIO GRANDE DO SUL. Secretária da Saúde. <u>Recomendação sobre a inclusão de gestantes e puérperas sem comorbidades no Plano Estadual de Vacinação contra a COVID-19 do Estado do Rio Grande do Sul.</u> 23 de Jun. 2021.
- <sup>10</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria Extraordinária de Enfrentamento à COVID-19. <u>Nota Técnica nº 2/2021 SECOVID/GAB/SECOVID/MS</u>. 06 de Jul. 2021.
- <sup>11</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria Extraordinária de Enfrentamento à COVID-19. <u>Nota Técnica nº</u> 2/2021 SECOVID/GAB/SECOVID/MS. 23 de Jul. 2021.
- <sup>12</sup> ANVISA. Vacinas contra a COVID-19. <u>Comunicado GGMON 002/2021</u>. Análise de Farmacoviglância mantém relação benefício-risco da vacina Osxford/Astrazeneca e Fiocruz.

BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota Técnica nº 21/2021 CGPNI/DEIDT/SVS/MS.

RIO GRANDE DO SUL. <u>Plano Estadual de Vacinação contra o COVID-19</u> Versão 9.0. Porto Alegre, 07 de Julho de 2021.









VIGILÂNCIA EPIDEMIOLÓGICA, VIGILÂNCIA DOS EVENTOS ADVERSOS PÓS-VACINAÇÃO CONTRA O COVID-19. <u>Informe Técnico</u>: <u>orientações para a vigilância de eventos adversos pós-vacinação (VEAPV) relacionados à vacinação contra o COVID-19</u>. Editado em 05 de maio de 2021, Porto Alegre.

FIOCRUZ. Fundação Oswaldo Cruz. <u>Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos. Bula VACINA COVID-19 (RECOMBINANTE) suspensão injetável</u>. Av. Brasil, 4365 — Manguinhos — Rio de Janeiro — Brasil, aprovada pela Anvisa em 06/08/2021.

BUTANTAN Instituto Butantan. <u>DIZERES DE TEXTO DE BULA – PROFISSIONAL DA SAÚDE. Vacina adsorvida covid-19 (inativada)</u>. Av. Dr. Vital Brasil, 1500, Butantã - São Paulo/SP, Brasil, aprovada para uso emergencial pela Anvisa em 09/08/2021.

WYETH, Indústria Farmacêutica Ltda. <u>ComirnatyTM vacina covid-19</u>. Rua Alexandre Dumas – São Paulo – SP, aprovada para uso emergencial pela Anvisa em 17/08/2021.

JANSSEN-CILAG, Farmacêutica Ltda. <u>Vacina covid-19 (recombinante)</u>. Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2.041, São Paulo, SP, aprovada para uso emergencial pela Anvisa em 31/03/2021.

Elaboração: Helena de Medeiros Terra Ramos, Lorenzo Riffel Gröehs, Paola Lucca Pizutti, Renata Petzhold

Mondini, Rosemeri Cohen.

Coordenação e revisão: Tani Maria Schilling Ranieri