

Americký úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) a CDC zaznamenaly časný signál o možném spojení bivalentního výstřelu COVID od společnosti Pfizer s mrtvicí

[reuters.com/business/healthcare-pharmaceuticals/us-says-pfizers-bivalent-covid-shot-may-be-linked-stroke-older-adults-2023-01-13](https://www.reuters.com/business/healthcare-pharmaceuticals/us-says-pfizers-bivalent-covid-shot-may-be-linked-stroke-older-adults-2023-01-13)

Budoucnost zdraví

2 minuty čtení 14. ledna 2023 19:53 GMT+1 Naposledy aktualizováno před 18 hodinami

Reuters



Na tomto obrázku pořízeném 31. října 2020 jsou před zobrazeným logem společnosti Pfizer injekční lahvičky s nápisem „COVID-19 / vakcína proti koronaviru / pouze injekce“ a lékařská stříkačka. REUTERS/Dado Ruvic/File

Photo

13. ledna (Reuters) – (Tento článek z 13. ledna byl doplněn upraveným titulkem, aby bylo objasněno, že souvislost s mozkovou příhodou je možná, nikoli definitivní.)

Bezpečnostní monitorovací systém naznačil, že aktualizovaná injekce COVID-19 od amerického výrobce léků Pfizer Inc (PFE.N) a německého partnera BioNTech by mohla souviset s typem mozkové mrtvice u starších dospělých, podle předběžných údajů analyzovaných americkými zdravotnickými úřady.

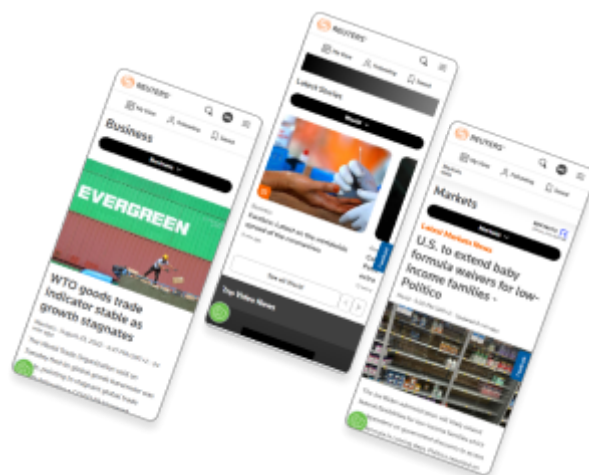
Americké centrum pro kontrolu a prevenci nemocí (CDC) a Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) v pátek uvedly, že databáze vakcín CDC odhalila možný bezpečnostní problém, kdy lidé ve věku 65 let a starší měli větší pravděpodobnost ischemické mozkové příhody po 21 dnech. po obdržení bivalentní dávky Pfizer/BioNTech ve srovnání se dny 22-44.

Zaregistrujte se zdarma na Reuters a poznejte celý příběh

Ischemická mozková příhoda, známá také jako ischemie mozku, je způsobena ucpáním tepen, které přivádějí krev do mozku.

FDA a CDC uvedly, že jiné velké studie, systém hlášení nežádoucích příhod vakcín CDC, databáze jiných zemí a databáze Pfizer-BioNTech tento bezpečnostní problém nezaznamenaly, a dodaly, že vyžaduje další šetření.

"Ačkoli souhrn údajů v současnosti naznačuje, že je velmi nepravděpodobné, že by signál ve VSD (Vaccine Safety Datalink) představoval skutečné klinické riziko, věříme, že je důležité tyto informace sdílet s veřejností," uvedly zdravotnické úřady.



Poslední aktualizace

- Očkování dětí v USA ve školním roce 2021-22 opět pokleslo – studie
- USA oznámí seznam léků pro jednání o cenách 1. září

- Eisai žádá o schválení léku na Alzheimerovu chorobu v Evropě
- Britští vědci plánují rozšířit sekvenování genomu od COVID po chřipku

Společnosti Pfizer a BioNTech v prohlášení uvedly, že byly informovány o omezených hlášeních o ischemických cévních mozkových příhodách u lidí ve věku 65 let a starších po očkování s jejich aktualizovaným očkováním.

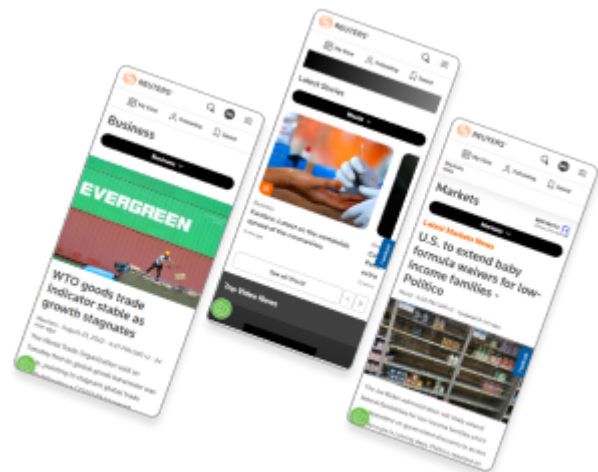
„Ani Pfizer a BioNTech, ani CDC nebo FDA nepozorovaly podobná zjištění v mnoha dalších monitorovacích systémech v USA a na celém světě a neexistují žádné důkazy, které by vedly k závěru, že ischemická mozková příhoda je spojena s používáním vakcín COVID-19 těchto společností,“ přidaly společnosti.

Tato bezpečnostní obava nebyla identifikována u bivalentní injekce Moderna (MRNA.O) a jak CDC, tak FDA nadále doporučují, aby každý ve věku 6 měsíců a starší měl aktuální informace o svém očkování proti COVID-19.

Zaregistrujte se zdarma na Reuters a poznejte celý příběh

Reportáž Bhanvi Satija v Bengaluru; Střih Devika Syamnath

Naše standardy: Thomson Reuters Trust Principles.



Přečtěte si další





Budoucnost zdravíkategorie

Klimatické změny staví lymfskou boreliózu do centra pozornosti pro francouzskou Valnevu po ráně COVID, článek s galerií



Budoucnost zdravíkategorie

Americký FDA odmítá schválit rozšířené používání antipsychotického léku Acadia, článek s obrázkem





Newsletter | Dvakrát týdně.
Zdravotní kola agentury Reuters

Držte krok s nejnovějšími objevy v lékařství, trendy ve zdravotnictví, farmaceutické novinky a další.

Více od Reuters

Budoucnost zdraví

Budoucnost zdraví · kategorie · 14. ledna 2023

Podle předběžných údajů analyzovaných americkými zdravotnickými úřady bezpečnostní monitorovací systém naznačil, že aktualizovaná injekce COVID-19 od amerického výrobce léků Pfizer Inc a německého partnera BioNTech by mohla souviset s typem mozkové mrtvice u starších dospělých.