

# Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – 28. aggiornamento

25.11.2022

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>

**Periodo di riferimento 01.01.2021–22.11.2022**

16 212 notifiche di casi sospetti analizzate – le notifiche confermano il profilo rischio-benefici complessivamente positivo dei vaccini

Fino al 22 novembre 2022 sono state esaminate 16 212 notifiche di sospette reazioni avverse da medicinali.

10 013 (61,8 %) sono state segnalate come «non gravi», 6199 casi sospetti (38,2 %) sono stati notificati a Swissmedic come «gravi». <sup>1</sup> Nella maggior parte dei casi, una notifica contiene più di una reazione. In totale sono state notificate 50 528 reazioni, il che corrisponde a una media di 3,12 reazioni per notifica.

<sup>1</sup> Sono gli autori delle notifiche stessi a stabilire se classificare i casi come gravi o non gravi. Secondo la prassi internazionale di farmacovigilanza, questa classificazione viene corretta solo per gli eventi segnalati come non gravi nel caso in cui la reazione avversa debba essere classificata come grave sulla base di ulteriori informazioni, ad esempio perché è stato necessario un intervento medico.

Notifiche esaminate

16 212

Totale notifiche di effetti indesiderati della vaccinazione

Non gravi

10 013 (61,8 %)

Segnalate come non gravi

Tasso di notifica

0,97

Notifiche per 1 000 dosi iniettate

Gravi

6 199 (38,2 %)

Segnalate/classificate come gravi

Dosi somministrate

16 734 858

Dosi di vaccino somministrate CH e FL (21.12.2020–21.11.2022)

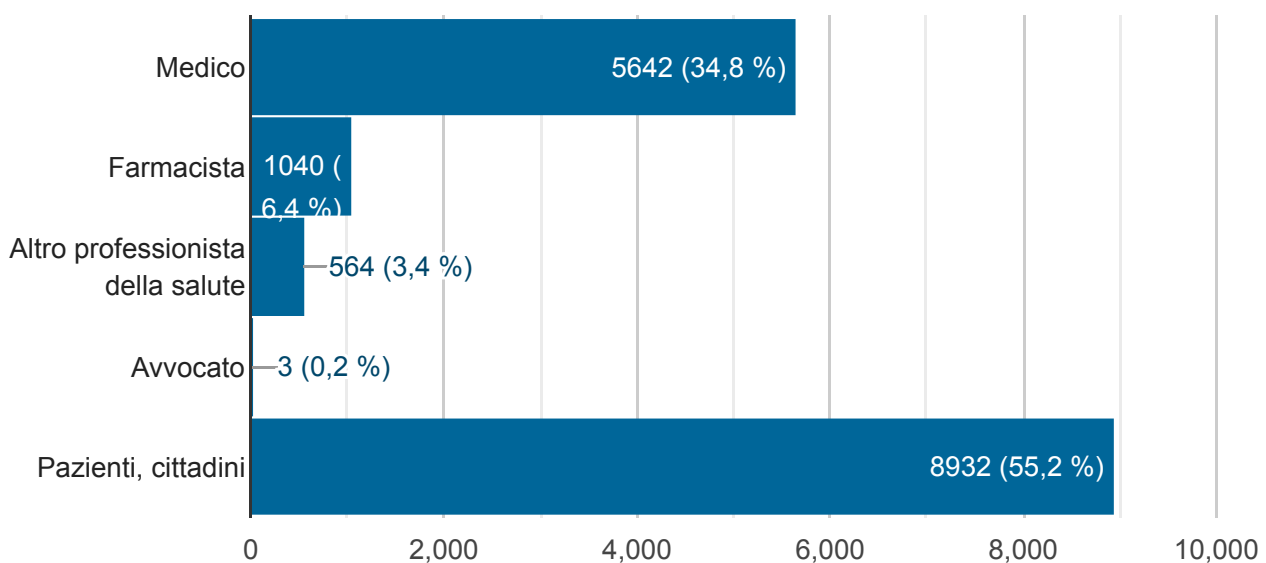
Persone vaccinate

6 116 442

### Qualificazione del rilevatore primario

Secondo la legge sugli agenti terapeutici (LATer), chi esercita una professione sanitaria è tenuto a notificare a Swissmedic gli effetti collaterali gravi e gli effetti finora sconosciuti. 7246 (45%) notifiche sono state inoltrate da operatori sanitari. I cittadini possono notificare volontariamente sospetti effetti collaterali dei medicinali: 8932 (55%) notifiche sono state inviate direttamente dalle persone colpite, dai pazienti o dai familiari.

#### Qualificazione del rilevatore primario

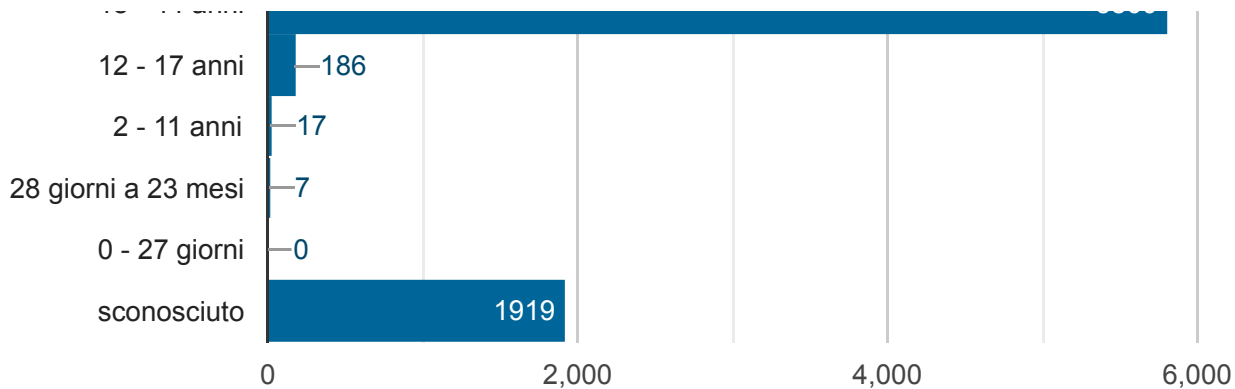


### Età e sesso delle persone colpite

La maggior parte degli interessati (67,1%) aveva un'età compresa tra i 18 e i 64 anni (in media 50,2 anni). La percentuale di persone di età superiore ai 65 anni era del 19,7% e quella di persone di età compresa tra i 12 e i 17 anni del 1,1%.

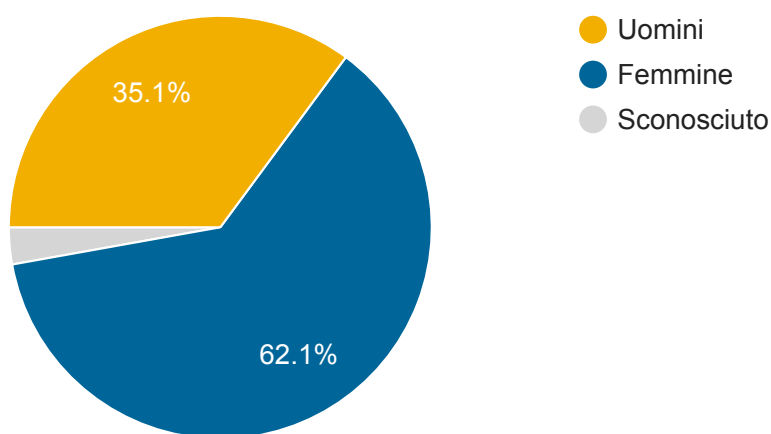
#### Età delle persone





10 042 (62,1 %) notifiche riguardavano le donne, 5683 (35,1%) notifiche riguardavano gli uomini. In alcune notifiche mancano informazioni sull'età o sul sesso.

**Genere delle persone coinvolte**



### Valutazioni di vaccini individuali

11 187 (69%) notifiche si riferiscono al vaccino anti-COVID-19 Spikevax® di Moderna (il vaccino impiegato per circa il 63% delle dosi somministrate e il più utilizzato in Svizzera) e 4535 (28%) al Comirnaty® di Pfizer/BioNTech (utilizzato per circa il 37 % delle dosi somministrate). In alcuni casi non è stato specificato il vaccino.

### Numero di notifiche di casi sospetti per vaccino e dose

Vaccino	Totale delle segnalazioni	Non gravi	Gravi	Dosi totali di vaccino * [2]

Spikevax® (Moderna) [1]	8822 (54,4 %)	5701 (56,9 %)	3121 (50,4 %)	10 519 274 (62,9 %)
Spikevax® (Moderna) 3rd vaccination	2'263 (14,0%)	1'611 (16,1 %)	652 (10,5 %)	
Spikevax® (Moderna) 4th vaccination	50 (0,3 %)	28 (0,3 %)	22 (0,4 %)	
Spikevax® (Moderna) 5th vaccination	1 (0,0 %)	1 (0,0 %)	0 (0,0 %)	
Spikevax® (Moderna) Bivalent Original / Omicron BA.1	51 (0,3%)	35 (0,4 %)	16 (0,3 %)	
Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) [1]	4021 (24,8 %)	2123 (21,2 %)	1898 (30,6 %)	6 134 245 (36,7 %)
Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) 3rd vaccination	489 (3,0 %)	274 (2,7 %)	215 (3,5 %)	
Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) 4th vaccination	21 (0,1 %)	9 (0,1)	12 (0,0)	
Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) Bivalent Original / Omicron BA.1	4 (0,0)	2 (0,0)	2 (0,0)	
COVID-19 Vaccine Janssen [1]	157 (1,0 %)	81 (0,8 %)	76 (1,2 %)	63 369 (0,4 %)
Nuvaxovid® (Novavax)	1 (0,0)	0 (0,0 %)	1 (0,0 %)	2356 (0,0 %)
Sconosciuto [1]	299 (1,8 %)	129 (1,3 %)	170 (2,7 %)	
Sconosciuto [2]	33 (0,2 %)	19 (0,2 %)	14 (0,2 %)	

Totale	16 212 (100 %)	10 013 (100 %)	6199 (100 %)	16 734 858 (100 %)
--------	----------------	----------------	--------------	--------------------

[1] Immunizzazione di base (due dosi di vaccino)

[2] Immunizzazione di base (due dosi di vaccino), booster e vaccini bivalenti

\* Svizzera e Principato del Liechtenstein, 21.12.2020–21.11.2022 (Fonte: UFSP)

### Notifiche classificate come gravi

Circa il 38 % dei casi è stato classificato come grave dagli autori delle notifiche. In queste notifiche, l'età media delle persone colpite è di 52,7 anni. Sono stati riportati con maggiore frequenza febbre, mal di testa, affaticamento, brividi, nausea e vertigini. Queste reazioni note prevalgono anche nei casi non gravi.

In 227 dei casi gravi sono stati registrati decessi a differenti intervalli di tempo dalla vaccinazione. L'età media delle persone decedute era di 78,8 anni. Analizzando questi casi in maniera più approfondita, vi erano altre cause più probabili che potevano spiegare l'evento sulla base dei dati a disposizione, nonostante un'associazione temporale con la vaccinazione.

### Reazioni correlate alla vaccinazione notificate e apparati interessati in base ai vaccini

#### [COVID-19 Vaccine Moderna](#)

#### Panoramica delle reazioni di vaccinazione riportate con il vaccino COVID-19 Vaccine Moderna (Spikevax)

#### Classifica dei 15 apparati più colpiti

General disorders and administration site conditions (10018065)	11,605
Nervous system disorders (10029205)	4,780
Musculoskeletal and connective tissue disorders (10028395)	3,075
Skin and subcutaneous tissue disorders (10040785)	2,338
Gastrointestinal disorders (10017947)	2,095

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders (10038738)	1,072
Cardiac disorders (10007541)	890
Infections and infestations (10021881)	873
Reproductive system and breast disorders (10038604)	723
Psychiatric disorders (10037175)	489
Vascular disorders (10047065)	481
Blood and lymphatic system disorders (10005329)	409
Eye disorders (10015919)	367
Investigations (10022891)	306
Ear and labyrinth disorders (10013993)	279

### Classifica dei 15 effetti collaterali più comunemente riportati

Pyrexia (10037660)	2,578
Headache (10019211)	2,191
Fatigue (10016256)	1,749
Chills (10008531)	1,450
Myalgia (10028411)	948
Injection site pain (10022086)	898
Nausea (10028813)	885
...	...

Injection site erythema (10022061)	693
Dizziness (10013573)	672
Skin reaction (10040914)	638
Arthralgia (10003239)	614
Injection site reaction (10022095)	589
Pain in extremity (10033425)	447
Dyspnoea (10013968)	403
Musculoskeletal pain (10028391)	375

## Vaccinazione di richiamo (dose booster)

### Classifica dei 15 apparati più colpiti

Skin and subcutaneous tissue disorders (10040785)	2'693
General disorders and administration site conditions (10018065)	938
Nervous system disorders (10029205)	437
Musculoskeletal and connective tissue disorders (10028395)	293
Gastrointestinal disorders (10017947)	224
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders (10038738)	184
Infections and infestations (10021881)	122
Cardiac disorders (10007541)	99
Blood and lymphatic system disorders (10005329)	88



Investigations (10022891)	69
Vascular disorders (10047065)	58
Eye disorders (10015919)	56
Psychiatric disorders (10037175)	46
Ear and labyrinth disorders (10013993)	41
Reproductive system and breast disorders (10038604)	40

### **Classifica dei 15 effetti collaterali più comunemente riportati**

Urticaria (10046735)	1'204
Pruritus (10037087)	724
Pyrexia (10037660)	193
Rash (10037844)	172
Mechanical urticaria (10068773)	157
Headache (10019211)	165
Fatigue (10016256)	152
Chills (10008531)	108
Skin reaction (10040914)	96
Pain in extremity (10033425)	84
Dyspnoea (10013968)	75

Urticaria chronic (10052568)	75
Lymphadenopathy (10025197)	71
Dizziness (10013573)	67
Arthralgia (10003239)	64

## [Comirnaty®](#)

### Panoramica delle reazioni di vaccinazione riportate con il vaccino Comirnaty® di Pfizer/BioNTech

#### Classifica dei 15 apparati più colpiti

General disorders and administration site conditions (10018065)	2,993
Nervous system disorders (10029205)	1,862
Musculoskeletal and connective tissue disorders (10028395)	1'081
Infections and infestations (10021881)	807
Gastrointestinal disorders (10017947)	710
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders (10038738)	685
Skin and subcutaneous tissue disorders (10040785)	684
Cardiac disorders (10007541)	396
Reproductive system and breast disorders (10038604)	290
Vascular disorders (10047065)	264
Investigations (10022891)	196

Psychiatric disorders (10037175)	184
Eye disorders (10015919)	179
Blood and lymphatic system disorders (10005329)	163
Ear and labyrinth disorders (10013993)	159

### Classifica dei 15 effetti collaterali più comunemente riportati

Headache (10019211)	654
Pyrexia (10037660)	537
Fatigue (10016256)	528
Myalgia (10028411)	325
Chills (10008531)	277
Dizziness (10013573)	263
COVID-19 (10084268)	242
Herpes zoster (10019974)	234
Nausea (10028813)	229
Arthralgia (10003239)	223
Dyspnoea (10013968)	195
Pain in extremity (10033425)	190
Vaccination failure (10046862)	189
Injection site pain (10033086)	159

injection site pain (10022000)	100
Rash (10037844)	132

## Vaccinazione di richiamo (dose booster)

### Classifica dei 15 apparati più colpiti

General disorders and administration site conditions (10018065)	328
Nervous system disorders (10029205)	210
Skin and subcutaneous tissue disorders (10040785)	190
Musculoskeletal and connective tissue disorders (10028395)	144
Gastrointestinal disorders (10017947)	72
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders (10038738)	70
Infections and infestations (10021881)	63
Cardiac disorders (10007541)	60
Blood and lymphatic system disorders (10005329)	55
Reproductive system and breast disorders (10038604)	42
Vascular disorders (10047065)	31
Psychiatric disorders (10037175)	20
Investigations (10022891)	20
Eye disorders (10015919)	16
Injury, poisoning and procedural complications (10022117)	13

## Classifica dei 15 effetti collaterali più comunemente riportati

Fatigue (10016256)	68
Headache (10019211)	61
Pyrexia (10037660)	52
Lymphadenopathy (10025197)	48
Pruritus (10037087)	46
Urticaria (10046735)	45
Herpes zoster (10019974)	34
Dizziness (10013573)	32
Dyspnoea (10013968)	32
Pain in extremity (10033425)	28
Arthralgia (10003239)	29
Rash (10037844)	28
Chest pain (10008479)	25
Nausea (10028813)	24
Asthenia (10003549)	21

[COVID-19 Vaccine Janssen](#)

## Panoramica delle reazioni di vaccinazione riportate con il vaccino COVID-19 Vaccine Janssen di Johnson & Johnson

### Classifica dei 15 apparati più colpiti

General disorders and administration site conditions (10018065)	199
Nervous system disorders (10029205)	128
Musculoskeletal and connective tissue disorders (10028395)	78
Gastrointestinal disorders (10017947)	47
Skin and subcutaneous tissue disorders (10040785)	38
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders (10038738)	34
Infections and infestations (10021881)	29
Eye disorders (10015919)	23
Psychiatric disorders (10037175)	18
Cardiac disorders (10007541)	17
Reproductive system and breast disorders (10038604)	16
Ear and labyrinth disorders (10013993)	14
Investigations (10022891)	12
Vascular disorders (10047065)	9
Injury, poisoning and procedural complications (10022117)	7

### Classifica dei 15 effetti collaterali più comunemente riportati

Headache (10019211)	46
---------------------	----

Medicine (ICD11)	n
Pyrexia (10037660)	42
Fatigue (10016256)	28
Pain in extremity (10033425)	26
Dizziness (10013573)	23
Chills (10008531)	20
Nausea (10028813)	17
Arthralgia (10003239)	15
Asthenia (10003549)	15
Paraesthesia (10033775)	13
Injection site pain (10022086)	13
Vaccination failure (10046862)	12
Dyspnoea (10013968)	11
Malaise (10025482)	11
Myalgia (10028411)	11

### [Nuvaxovid](#)

Nel periodo preso in esame Swissmedic non ha ricevuto alcuna notifica di casi sospetti relativi al vaccino Nuvaxovid.

---

Le notifiche di effetti indesiderati finora ricevute e analizzate non incidono sul profilo rischio-benefici positivo dei vaccini anti-COVID-19 utilizzati in Svizzera. Gli effetti collaterali noti dei

vaccini anti-COVID-19 sono elencati nelle informazioni sul medicamento e vengono costantemente aggiornati e pubblicati sul sito [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).

Le notifiche pervenute di presunte reazioni avverse da medicinali successive alle vaccinazioni contro il COVID-19, vengono esaminate in collaborazione con i centri regionali di farmacovigilanza, soprattutto con il centro di riferimento ticinese presso l'Ente Ospedaliero Cantonale EOC.

Il prossimo aggiornamento sulle notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera sarà pubblicato presumibilmente a fine febbraio 2023.

Il rapporto più recente è disponibile al seguente permalink: [www.swissmedic.ch/covid-19-vaccines-safety-update-it](http://www.swissmedic.ch/covid-19-vaccines-safety-update-it)

## Informazioni da parte di Swissmedic su singoli aspetti relativi alla sicurezza

### Miocardite / pericardite

Dopo la vaccinazione con i vaccini a mRNA anti-COVID-19 sono stati riportati molto raramente casi di miocardite e pericardite (infiammazione del muscolo cardiaco/del pericardio). I casi si sono verificati generalmente nei 14 giorni successivi alla vaccinazione, più spesso dopo la seconda dose e in uomini più giovani.

Il personale medico dovrebbe prestare attenzione ai segni e ai sintomi di miocardite e pericardite e consigliare alle persone vaccinate di richiedere immediatamente una consultazione o assistenza medica in caso di dolore toracico, respiro affannoso, palpitazioni cardiache o aritmie. Se si manifestano tali sintomi, si dovrebbero evitare elevati sforzi fisici fino a quando non viene chiarita la causa.

In Svizzera, fino al 22 novembre 2022, dopo la somministrazione di oltre 16,7 milioni di dosi di vaccino, sono state esaminate 416 notifiche di casi sospetti di miocardite e/o pericardite. 94 di questi casi si sono verificati in relazione temporale alla vaccinazione con Comirnaty (di cui 18 dopo la terza vaccinazione) e 306 con Spikevax (di cui 25 dopo la terza vaccinazione), in 12 casi non si sa ancora di quale vaccino si tratti e 4 casi sono stati riportati dopo la somministrazione del vaccino anti-COVID-19 di Janssen. Le persone colpite erano prevalentemente di sesso maschile (n = 300, 72,11 %) e l'età media era di 36,64 anni (mediana 34, fascia d'età 14-88 anni). Le persone colpite hanno ricevuto un trattamento medico e la maggior parte si è già ripresa. Attualmente non vi sono prove che accertino un incremento delle notifiche di miocardite e/o pericardite dopo il booster o la terza vaccinazione.

Diversi studi hanno dimostrato che le infiammazioni del muscolo cardiaco e del pericardio sono state osservate più frequentemente in persone di età inferiore ai 30 anni dopo la vaccinazione con Spikevax che dopo la vaccinazione con Comirnaty. I dati pubblicati di



recente vengono continuamente analizzati e, se necessario, integrati nelle raccomandazioni di vaccinazione per i vaccini a mRNA anti-Covid-19 definite dalla Commissione federale per le vaccinazioni (CFV).

## Notifiche dopo la vaccinazione con un vaccino bivalente

Sono pervenute 55 notifiche di effetti collaterali dopo la vaccinazione con un vaccino bivalente (Spikevax bivalente originale/Omicron o Comirnaty bivalente). Di queste notifiche, 18 casi (33%) sono stati classificati come gravi. Gli effetti collaterali più comuni riportati sono stati mal di testa, febbre, dolori articolari e nausea.

## Notifiche di disturbi mestruali

Dall'inizio delle vaccinazioni anti-COVID-19, Swissmedic ha ricevuto circa 600 notifiche di diverse forme di irregolarità mestruali, tra cui i casi più frequenti riguardano l'aumento del sanguinamento («heavy menstrual bleeding»). Sulla base di queste notifiche e dei risultati degli studi disponibili, è attualmente in fase di valutazione l'inclusione di queste reazioni nelle informazioni sul prodotto dei vaccini a mRNA contro il COVID-19.

## Notificare un effetto collaterale generale di un medicamento o un presunto effetto collaterale in relazione a un vaccino anti-COVID-19

Le persone private possono notificare a Swissmedic presunti effetti collaterali di medicinali per uso umano tramite un modulo online. È possibile notificare un effetto collaterale riscontrato personalmente o a nome di un'altra persona, ad esempio a nome di un bambino o di un parente.

[Effetti collaterali di medicinali: formulario di notifica online per pazienti e familiari](#)

## [Quando un effetto indesiderato di un medicamento o di un vaccino deve essere classificato come «serio»?](#)

A livello internazionale esistono criteri vincolanti per la classificazione di un caso sospetto di effetto indesiderato di un medicamento o un vaccino come «serio». Sono classificati come seri i casi in cui un effetto indesiderato sospetto è stato potenzialmente letale, ha portato a un ricovero in ospedale o ha prolungato un ricovero ospedaliero esistente nonché i casi con esito letale. Sono considerati seri anche i casi che hanno condotto a una disabilità o a un danno permanente che compromettono significativamente lo svolgimento delle normali attività quotidiane da parte della persona colpita. Il caso deve essere classificato come serio anche quando l'impiego di un medicamento riguarda una donna incinta e ha provocato una reazione indesiderata o un danno nel neonato. Un altro criterio per classificare un caso come serio è il punto «rilevanza dal punto di vista medico» o «grave compromissione temporanea».

Questo criterio comporta spesso malintesi. Esso indica i casi in cui le persone colpite si sono trovate concretamente in pericolo ed è stato necessario un intervento medico per evitare un danno serio secondo i criteri precedentemente menzionati.

### **Criteri per un effetto indesiderato serio di un medicamento o un vaccino:**

- Decesso
- Pericolo di morte
- Ricovero in ospedale o prolungamento
- Danno permanente o disabilità
- Anomalia congenita
- Rilevanza dal punto di vista medico/grave compromissione temporanea (necessità di intervento medico)

Nelle notifiche di casi sospetti si nota occasionalmente che il criterio «rilevanza dal punto di vista medico/grave compromissione temporanea» non è spuntato in modo appropriato. Una persona può avere p.es. la febbre dopo una vaccinazione e sentirsi male per diversi giorni o avere forti mal di testa e dolori articolari e il caso non è classificabile come «serio» secondo le categorie sopra descritte. Sebbene tali disturbi siano naturalmente «forti» o «intensi» per la persona colpita e siano quindi molto fastidiosi e sgradevoli, in tali casi manca l'aspetto decisivo del concreto pericolo medico.

Nelle notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati a Swissmedic è la persona notificante a determinare se l'effetto è serio e in base a quale criterio. Anche se le informazioni sulla gravità si rivelano errate durante una verifica, la classificazione non viene di regola modificata da Swissmedic secondo la consueta procedura adottata a livello internazionale nel settore della sicurezza dei medicinali: un caso notificato come «serio» non viene declassato a «non serio». Una correzione viene effettuata solo in casi eccezionali e solo per aumentare la classe di gravità.. Questo può accadere p.es. se un effetto indesiderato è stato classificato erroneamente come «non serio» sulla base delle informazioni presenti nella notifica e viene chiaramente classificato come «serio» da Swissmedic.

Nelle notifiche di casi sospetti dei vaccini anti-COVID-19 l'errata applicazione dei criteri di gravità può portare però ad una sopravvalutazione della componente di effetti collaterali ritenuti «seri». Dopo aver somministrato oltre 9,5 milioni di dosi di vaccino, finora sono stati notificati come «seri» a Swissmedic circa 2160 casi sospetti.

In meno della metà di questi casi i criteri chiari (ricovero in ospedale/prolungamento 31,7%, pericolo di morte 5,3%, decesso 6,3%, danno permanente o disabilità 3%) sono stati indicati come motivo per la classificazione come «serio». Nel 53,6% dei casi le persone notificanti hanno spuntato la casella «rilevanza dal punto di vista medico/grave compromissione temporanea».

## **Vedi anche**

[Raccomandazioni di vaccinazione anti-COVID-19](#)

- ➔ [DHPC – Vaccini a mRNA anti-COVID-19 \(COVID-19 Vaccine Moderna e Comirnaty\)](#)
- ➔ [Indicazioni sul profilo di sicurezza del «COVID-19 Vaccine Janssen» per gli operatori sanitari](#)
- ➔ [Sicurezza dei vaccini anti-COVID-19: notifiche di reazioni locali ritardate](#)  
Informazioni per gli operatori sanitari riguardanti la comparsa sporadica di arrossamenti e gonfiori circa una settimana dopo la vaccinazione
- ➔ [Vaccini anti-COVID-19 e reazioni allergiche incl. Anafilassi – indicazioni per gli operatori sanitari](#)  
Primi conclusioni in merito alle reazioni allergiche
- ➔ [Vigilance-News Edizione 29](#)

## Notifica di effetti indesiderati

- ➔ [Sorveglianza del mercato dei vaccini anti-COVID-19: notificare correttamente i sospetti effetti collaterali](#)

Quando un effetto indesiderato di un medicamento o di un vaccino deve essere classificato come «serio»?

- ➔ [Notifica di reazioni avverse da medicinali per medici e farmacisti](#)
- ➔ [Notifica di presunte reazioni avverse da medicinali da parte dei pazienti](#)

## Rapporti precedenti

26.08.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

15 781 notifiche d'EIV analizzate

01.07.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

15 578 notifiche d'EIV analizzate

06.05.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

15 228 notifiche d'EIV analizzate

08.04.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

14 624 notifiche d'EIV analizzate

11.03.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

13 388 notifiche d'EIV analizzate

11.02.2022

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

12 334 notifiche d'EIV analizzate

14 01 2022

17.12.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

11 467 notifiche d'EIV analizzate

17.12.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

10 842 notifiche d'EIV analizzate

26.11.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

10386 notifiche d'EIV analizzate

05.11.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

9834 notifiche d'EIV analizzate

15.10.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

8757 notifiche d'EIV analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

24.09.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

7571 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

03.09.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19](#)

6603 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

13.08.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

5304 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

23.07.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

4319 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

02.07.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

3419 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

18.06.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

2944 notifiche analizzate – le notifiche confermano il profilo rischi-benefici positivo dei vaccini

04.06.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 2701 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

21.05.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 2269 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

07.05.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 1953 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

22.04.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 1485 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

09.04.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 1174 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

11.03.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 597 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

26.02.2021

[Effetti collaterali dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – Aggiornamento](#)

Esaminate 364 notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera

05.02.2021

[Notifiche di sospette reazioni avverse ai vaccini anti-COVID-19 in Svizzera – aggiornamento](#)

Finora sono state valutate 63 notifiche di effetti collaterali in relazione alle vaccinazioni COVID-19 in Svizzera

22.01.2021

[Notifiche di casi sospetti di effetti indesiderati dei vaccini anti-COVID-19 in Svizzera](#)

Le notifiche finora pervenute corrispondono al profilo di rischio noto

## Informazioni complementari

[Come viene sorvegliata la sicurezza dei vaccini? \(Video, 03:18\)](#)

[COVID-19 Svizzera: rapporto sulla situazione](#)

([www.covid19.admin.ch/it](http://www.covid19.admin.ch/it))

## Indicazioni per l'interpretazione dei dati

Per interpretare i dati qui riportati occorre tenere conto di quanto segue a causa della metodologia del sistema basato su notifiche spontanee:

- le informazioni contenute in questo rapporto si basano su notifiche di casi sospetti che sono state inoltrate a Swissmedic da operatori sanitari, persone colpite o aziende farmaceutiche e che sono state registrate nella banca dati dopo l'esame e la valutazione.
- Tutte le reazioni notificate sono casi sospetti. Questo significa che nel singolo caso non si può stabilire se la reazione notificata sia stata semplicemente osservata nello stesso periodo della vaccinazione o se sia stata effettivamente causata dalla vaccinazione. Nell'ambito dell'accurata analisi dei casi si chiarisce anche se si può parlare di causalità. Poiché non tutte le reazioni vengono notificate, dai dati riportati non è possibile trarre conclusioni attendibili sul numero di reazioni effettivamente verificatesi.
- Il numero di notifiche di casi sospetti per vaccino può dipendere molto da quante persone hanno ricevuto il relativo vaccino nel periodo preso in considerazione.
- Le informazioni sui casi sospetti di reazioni ai vaccini sono solo uno dei diversi elementi costitutivi per valutare continuamente il profilo rischi-benefici dei vaccini. Swissmedic incorpora le informazioni delle notifiche spontanee nella valutazione scientifica di tutti i dati disponibili per trarre conclusioni corrette sul profilo di sicurezza di un vaccino.

<https://www.swissmedic.ch/content/swissmedic/it/home/news/coronavirus-covid-19/covid-19-vaccines-safety-update-18.html>

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>