



***Primo Piano - #Covid-19 e trombosi, Ema:  
al via revisioni su vaccini AstraZeneca e  
Johnson&Johnson***

**Roma - 09 apr 2021 (Prima Pagina News) L'obiettivo è capire se ci sia un nesso fra la somministrazione e l'insorgere dell'evento raro.**

E' iniziata, da parte dell'Agenzia Europea del Farmaco (Ema), la procedura di revisione per analizzare 5 casi di trombosi su persone che hanno ricevuto il vaccino anti-Covid prodotto da AstraZeneca. L'obiettivo dell'Agenzia è quello di capire se ci sia o meno un collegamento tra l'evento raro - i cui sintomi sono la perdita di fluido dai vasi sanguigni, il gonfiore dei tessuti e l'abbassamento della pressione - e la somministrazione del vaccino. L'Agenzia ha avviato una procedura di revisione anche per il vaccino prodotto da Johnson&Johnson, dopo che sono stati riscontrati 4 casi di persone colpite da trombosi rara, una delle quali è stata vaccinata nel corso dei test clinici, le altre durante la campagna vaccinale negli Stati Uniti - che presentavano coaguli atipici e un abbassamento delle piastrine.

*(Prima Pagina News) Venerdì 09 Aprile 2021*