

Reuters: Európska agentúra pre lieky zaradila medzi nežiaduce účinky vakcíny od Johnson & Johnson aj ďalšie závažné ochorenie-transverznú myelitídu

- CZ24 News | 13. listopadu 2021

EU: Európska agentúra pre lieky (EMA) vo štvrtok odporučila pridať do zoznamu nežiaducich účinkov proticovidovej vakcíny od firmy Johnson & Johnson zriedkavý druh zápalu miechy - transverznú myelitídu, informovala agentúra Reuters

Hlásenia o tomto závažnom neurologickom ochorení viedli aj k prerušeniu ranej fázy klinických skúšok vakcín od spoločností AstraZeneca aj Johnson & Johnson. Obe sú založené na podobnej technológii.

EMA taktiež oznámila, že vyhodnocuje hlásenia o **syndróme kapilárneho presakovania** v súvislosti s očkovaním vakcínou od Moderny. EMA zaznamenala šesť prípadov tohto ochorenia, avšak zatiaľ nie je potvrdený ich príčinný súvis s očkovaním. Toto ochorenie spôsobuje presakovanie tekutiny z malých krvných ciev (kapilár) a následne opuchy a pokles krvného tlaku. Tento jav skúma EMA aj v súvislosti s vakcínami od AstraZenecy a Johnson & Johnson.

Agentúra zatiaľ nemá dostatok dôkazov o možnej spojitosti zriedkavých prípadov **multisystémového zápalového syndrómu** s vakcínami na báze technológie mRNA od Moderny a konzorcia Pfizer/BioNTech. EMA prípady naďalej skúma. Pri tomto zriedkavom ochorení dochádza k zápalom viacerých orgánov naraz. Zápal môže postihnúť srdce, pľúca, obličky, mozog, oči či tráviace orgány.

Zdroj: hlavné správy