

Fakta om Vaxzevria® fra AstraZeneca

Indgår ikke i det generelle
vaccinationsprogram
men kan tilvælges.



Produkt

Vaxzevria® fra AstraZeneca® suspension til injektion.

Målgruppe

Vaccinen er godkendt til personer på 18 år eller derover som aktiv immunisering mod SARSCoV-2 infektion.

Sundhedsstyrelsen har besluttet, at Vaxzevria® kun skal anvendes i tilvalgsordningen i vaccinationsprogrammet mod covid-19. Dette skyldes risikoen for den sjældne men alvorlige tilstand VITT (Vaccineinduceret Immun Trombotisk Trombocytopeni).

Vaccinationsdosis og intervaller

Vaxzevria® er et multidosis hætteglas klar til brug. Hvert hætteglas indeholder mindst 10 doser á 0,5 mL.

Der gives to doser (0,5 mL hver) ufortyndet vaccine med 4 til 12 ugers interval (dog minimum 26 dage). Vaccinen injiceres intramuskulært i deltamusklen.

Startes vaccinationsserien med Vaxzevria® bør den ifølge producenten afsluttes med samme type vaccine. Der er dog i Danmark taget beslutning om, at færdigvaccinere borgere, der har modtaget første stik med Vaxzevria® med en mRNA vaccine.

Varighed og effekt

Varigheden af beskyttelse af er ukendt. Den fulde beskyttelse indtræder tidligst 15 dage efter anden dosis. Et stort godkendelsesstudie af vaccinen har vist ca. 60% beskyttelse. Efter godkendelse har flere studier vist en højere beskyttelse, herunder beskyttelse mod at blive indlagt, også hos personer over 65 år.

Hvem bør ikke vaccineres?

Personer med alvorlig allergi over for et eller flere af indholdsstofferne eller som har haft alvorlige bivirkninger ved tidligere vaccination med vaccinen. Personer, der tidligere har oplevet anafylaktisk straksreaktion efter tidligere vaccination eller efter injektion af et andet lægemiddel, bør vurderes af en læge, før de vaccineres.

Børn under 18 år samt gravide og ammende. I tilfælde af akut sygdom eller feber over 38 °C bør vaccinationen udskydes.

Vaccination bør gives med forsigtighed til personer med trombocytopeni og koagulationsforstyrrelser, og der bør anvendes særlige kanyler (fx størrelse 25-27 G), eftersom der kan opstå blødning efter intramuskulær injektion hos denne gruppe. Bløderpatienter med svær eller moderat hæmofili A eller B eller svær von Willebrands sygdom kan vaccineres intramuskulært, hvis de har modtaget forebyggende behandling med faktorpræparat få timer før vaccination.

Graviditet og amning

Vaccinen bør ikke anvendes til gravide og ammende. Hos kvinder i den fødedygtige alder bør graviditet så vidt muligt udelukkes før vaccination ved at spørge ind til dette. Utilsigtet vaccination under graviditet vurderes normalt ikke som grund til provokeret abort. Der henvises til egen læge.

Hyppest bivirkninger

Smerte og ømhed på injektionsstedet, hovedpine, træthed, kulderystelser, feberfølelse, utilpashed og muskelsmerter der forsvinder igen efter få dage.

Se produktresuméet og SSI's vaccineleksikon for yderligere detaljer om vaccinen.

Læs mere på [covid19.ssi.dk/vaccination](https://www.covid19.ssi.dk/vaccination)