

코로나19 백신 관련 정보 2-2

2021년 4월 15일

아스트라제네카 COVID-19 백신: 매우 드물게 나타나는 희귀 혈전색전증 발생사례에 대한 리뷰 (EMA, News 31/03/2021)

- 유럽의약품청(EMA)의 안전위원회(PRAC)는 3월 31일 수요일, 아스트라제네카의 COVID-19 백신(현재는 Vaxzevria라고 함)을 접종한 사람들에서 낮은 혈소판 수와 관련된 비정상적인 혈전의 매우 드문 사례 검토를 위해 회의를 개최하였습니다.
- 혈액학자, 신경학자 및 역학자를 포함한 다양한 의료 전문 분야의 독립적 외부 전문가들은 이와 관련한 메커니즘, 기저 위험 요소, 잠재적 위험을 파악하기 위해 어떤 특정 자료가 필요한지에 대해 논의하였습니다.
- 현재 이러한 매우 드문 이상반응의 위험요소가 연령, 성별 또는 응고 장애와 같은 병력 등과 관련되어 있는지는 확인되지 않았습니다. 백신과의 인과 관계는 입증되지 않았고 추가 분석이 계속 진행되고 있습니다.

※ 출처: “AstraZeneca COVID-19 vaccine: review of very rare cases of unusual blood clots continues”, European Medicines Agency, last modified Mar 31, 2021, accessed Apr 15, 2021, <https://www.ema.europa.eu/en/news/astrazeneca-covid-19-vaccine-review-very-rare-cases-unusual-blood-clots-continues>

※ 별첨: 희귀 혈전색전증 관련 보고 ‘The report describing the PRAC’s preliminary assessment of the reported cases of blood clots and conclusions: Signal assessment report on embolic and thrombotic events (SMQ) with COVID-19 Vaccine (ChAdOx1-S[recombinant])– COVID-19 Vaccine AstraZeneca (Other viral vaccines)’

https://www.ema.europa.eu/en/documents/prac-recommendation/signal-assessment-report-embolic-thrombotic-events-smq-covid-19-vaccine-chadox1-s-recombinant-covid_en.pdf



대한약사회 환자안전약물관리본부