

## A DIRECCIÓN GENERAL DE SECRETARÍA

Mediante solicitud de acceso a la información pública, María Clara Lussich solicita:

- "1. Desde el comienzo de la vacunación contra el SARS-CoV-2, ¿qué cantidad de efectos adversos se han reportado? ¿Qué porcentaje representa sobre el total de dosis administradas?
2. Pido el punto anterior se desglose por tipo de vacuna y fecha
3. Pido se detalle cómo se clasifican los efectos adversos reportados
4. ¿Cómo se divide la severidad de esos efectos?"

En virtud de lo solicitado, corresponde informar que en el período que va del 27 de febrero al 15 de julio de 2021: 993 personas notificaron ESAVI y fueron confirmados 1645 en un total de 4.466.346 dosis suministradas con las tres plataformas disponibles en el país. Es decir, que, del 100% de las dosis suministradas en ese período de tiempo, el porcentaje de Efectos Adversos Supuestamente Atribuibles a la Inmunización fue de 0,037 %.

Desglosado por plataforma, el porcentaje de ESAVI confirmados para CoronaVac fue 0,02 %, para Pfizer 0,06 % y para AstraZeneca 0,06 %.

De ellos, que pueden ser más de uno por persona, los más frecuentes fueron: dolor en el sitio de la inyección, dolor de cabeza, dolores musculares, malestar general, diarrea, temblores, cefalea, decaimiento y espasmo-bronquial.

Hasta el 15 de julio de un total de 4.466.346 dosis suministradas, se confirmaron 9 casos de ESAVI graves, (la mayoría trombosis venosa); un porcentaje de 0,0002, es decir, dos por millón de dosis.

En este momento hay 5 ESAVI en investigaciones no confirmados aún.

Habiéndose informado lo solicitado, se eleva sugiriendo hacer lugar al acceso a la información pública en los términos del presente informe, sin perjuicio de destacar que actualmente se está revisando la publicación de un nuevo informe.

*Ministerio de Salud Pública*  
*Dirección General de Secretaría*

**VISTO:** la solicitud de información pública efectuada por la Sra. María Clara Lussich, titular de la cédula de identidad N° 4.839.371-0, al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381 de 17 de octubre de 2008;

**RESULTANDO:** que la peticionante solicita, a partir del comienzo de la vacunación contra el SARS-CoV-2, se le informe sobre: i) qué cantidad de efectos adversos se han reportado y qué porcentaje representa sobre el total de dosis administradas, desglosados por tipo de vacuna y fecha; ii) detalle de cómo se clasifican los efectos adversos reportados y de la severidad de los mismos;

**CONSIDERANDO:** que de acuerdo a lo dispuesto por el Artículo 16 de la citada disposición legal, el acto que resuelva la petición debe emanar del jerarca máximo del Inciso o quien posea facultades delegadas al efecto;

**ATENTO:** a lo precedentemente expuesto y a lo establecido por Resolución Ministerial N° 38/991 de 22 de enero de 1991;

**LA DIRECCIÓN GENERAL DE SECRETARÍA**

en ejercicio de las atribuciones delegadas

**RESUELVE:**

- 1º) Autorízase el acceso a la información, en referencia a la solicitud efectuada por la Sra. María Clara Lussich, titular de la cédula de identidad N° 4.839.371-0, al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381 de 17 de octubre de 2008.
- 2º) Notifíquese a la parte interesada a través de Secretaría de la Dirección General de Secretaría. Pase al Departamento de Comunicaciones para su publicación en la página web Institucional. Cumplido, archívese.

Ref. N° 001-3-4952-2021

VC