

12 de juliol de 2021

Taula comparativa administració de les vacunes



	Pfizer / BioNTech	Moderna / Lonza	Oxford / AstraZeneca*	Johnson & Johnson / Janssen*
Aprovació i ordre per part de l'Agència Europea del Medicament	Primera 23 de desembre de 2020	Segona 6 de gener de 2021	Tercera 29 de gener de 2021	Quarta 11 de març de 2021
Plataforma	ARNm que codifica la proteïna S encapsulada en nanopartícules lipídiques	ARNm que codifica la proteïna S encapsulada en nanopartícules lipídiques	Adenovirus de ximpanzé no replicatiu	Adenovirus humà del refredat comú (adenovirus 26) no replicatiu
Protecció davant la COVID-19	95% 7 dies després de la segona dosi	94,5% 14 dies després de la segona dosi	81,3% amb la segona dosi, 4 setmanes o més després de la primera	66,9% amb una única dosi
Número de dosis per arribar a la pauta de vacunació completa	Dues dosis amb un interval de 21 dies	Dues dosis amb un interval de 28 dies	Dues dosis amb un interval de 4 setmanes	Una única dosi
Franja d'edat d'administració	A partir de 16 anys	A partir de 18 anys	De 60 fins 69 anys* *Edat acordada a l'Estat espanyol	A partir de 18 anys
Contraindicada o no recomanada	Persones amb al·lèrgies a algun dels components de la vacuna.	Persones amb al·lèrgies a algun dels components de la vacuna.	Persones amb al·lèrgies a algun dels components de la vacuna.	Persones amb al·lèrgies a algun dels components de la vacuna.
Efectes secundaris més habituals	Dolor al lloc de la injecció (84%); fatiga o sensació de cansament (63%); mal de cap (55%); miàlgies (38%); calfreds (32%); artràlgies (24%); febre (14%)	Dolor al lloc de la injecció (92%); fatiga o sensació de cansament (70%); mal de cap (61%); miàlgies (61%); artràlgies (46%); calfreds (45,5%); nàusees (23%); febre (15%).	Sensibilitat al lloc de la injecció (63,7%); dolor al lloc de la injecció (54,2%); mal de cap (52,6%); fatiga (53,1%); miàlgia (44%); malestar (44,2%); pirèxia (inclou febre [33,6%] i febre > 38 °C [7,9%]); calfreds (31,9%); artràlgia (26,4%), i nàusees (21,9%)	Dolor al lloc d'injecció (> 40%), cefalea, fatiga i miàlgies (> 30%), nàusees (< 15%) i febre (9%)
Número de dosis compromeses per la Unió Europea	300 milions de dosis	160 milions de dosis	400 milions de dosis	400 milions de dosis

* S'ha descrit un efecte advers molt rar i potencialment molt greu: trombosis associada a trombocitopènia, sobre tot en persones menors de 60 anys.

Per a més informació, consulteu canalsalut.gencat.cat/vacunacio-professionals