



*Gruppo Misto  
Lazio XI Legislatura*

Al Presidente del Consiglio Regionale del Lazio  
On. Marco Vincenzi

### INTERROGAZIONE A RISPOSTA SCRITTA

**Oggetto: Casi di decessi e reazioni avverse gravi invalidanti nella Regione Lazio, correlate alle terapie geniche sperimentali contro il Covid-19 in corso di somministrazione alla popolazione**

#### **PREMESSO CHE**

- In data 10.05.2021 l'AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ha pubblicato il quarto rapporto sulla Sorveglianza dei Vaccini Covid-19 <sup>(1)</sup> in cui descriveva le segnalazioni di reazioni successive alla vaccinazione Covid-19 tra il 27 dicembre 2020 e il 26 aprile 2021;
- Per i quattro vaccini in uso nella campagna vaccinale in corso sono pervenute 56.110 segnalazioni su un totale di 18.148.394 dosi somministrate (con un tasso di segnalazione di 309 ogni 100.000 dosi). Le segnalazioni gravi invece corrispondono all'8,6% del totale, con un tasso 27 eventi gravi ogni 100.000 dosi somministrate, indipendentemente dal tipo di vaccino e dalla dose (prima o seconda).
- La maggior parte delle segnalazioni sono relative al vaccino Comirnaty (75%) di Pfizer/BioNTech, finora il più utilizzato nella campagna vaccinale (70,9% delle dosi somministrate), e solo in minor misura al vaccino Vaxzevria di AstraZeneca (22%) e al vaccino Moderna (3%), mentre non sono presenti, nel periodo considerato, segnalazioni relative a Covid-19 Vaccino Janssen, J&J (0,1% delle dosi somministrate).
- In data 26.02.2021 venivano inserite anche 40 segnalazioni con esito "decesso" con schede di valutazione di 29 casi;
- Su 40 segnalazioni, 29 schede presentavano una valutazione del nesso di causalità al momento della stesura del presente documento: il nesso di causalità era considerato non correlativo nel 66% dei casi, indeterminato nel 27% dei casi e inclassificabile per mancanza di informazioni necessarie all'esecuzione dell'algoritmo nel 7% dei casi.

---

1 <https://www.aifa.gov.it/-/quarto-rapporto-aifa-sulla-sorveglianza-dei-vaccini-covid-19>



CONSIGLIO  
REGIONALE  
DEL LAZIO

*Gruppo Misto  
Lazio XI Legislatura*

## **CONSIDERATO CHE**

- sulla pagina dell'AIFA, nella sezione FAQ si affermava infatti che *“Anche se l'efficacia dei vaccini disponibili è molto alta (oltre il 90%) vi sarà sempre una porzione di vaccinati che non svilupperà la difesa immunitaria, inoltre, ancora non sappiamo in maniera definitiva se la vaccinazione impedisce solo la manifestazione della malattia o anche il trasmettersi dell'infezione. Ecco perché essere vaccinati non conferisce un “certificato di libertà” ma occorre continuare ad adottare comportamenti corretti e misure di contenimento del rischio di infezione”*.
- Anche l'European Medicines Agency rilasciava esclusivamente l'autorizzazione “all'immissione in commercio condizionata” per il vaccino messo a punto da BioNTech e Pfizer il 21 dicembre e per quello di Moderna il 6 gennaio, iniziando il monitoraggio sul prodotto, non garantendo dunque certezza assoluta sull'efficacia dei vaccini stessi;

## **TUTTO CIO' PREMESSO E CONSIDERATO**

si interroga il Presidente della Regione Lazio, Nicola Zingaretti e l'Assessore della sanità e integrazione socio-sanitaria della Regione Lazio Alessio D'Amato:

1- quanti siano i casi di decesso nella Regione Lazio tra il 27 dicembre 2020 e il 26 aprile 2021 a seguito della somministrazione (non obbligatoria) delle terapie geniche sperimentali contro il Sars-cov-2 (denominati dalla Regione: *vaccini astrazeneca, moderna, pfizer e johnson&johnson*)

2- quali siano state le reazioni avverse, gravi e non gravi, registrate nelle singole asl o centri vaccinali della Regione Lazio tra il 27 dicembre 2020 e il 26 aprile 2021, per fascia di età e tipo di somministrazione



*Gruppo Misto  
Lazio XI Legislatura*

3- quali sistemi avanzati di vaccinovigilanza attiva stia implementando la Regione Lazio per monitorare la gravità del fenomeno riferito alla causalità vaccini covid/reazioni patologiche/decessi

Roma, 20.05.2021

IL CONSIGLIERE SOTTOSCRIVENTE  
Davide Barillari

*firmato digitalmente*