110/12/20 COVID-19 疫苗接種後不良事件通報

110年12月21日更新

疫苗不良事件通報,為接種疫苗之後任何時間,通報者主動通報因懷疑或無 法排除與疫苗施打相關之任何事件。這些通報事件時序上發生於疫苗接種之後, 但不表示為接種疫苗所致。疫苗不良事件通報系統(VAERS)為被動監測系統, 不良事件通報數本身不能解釋或用於得出疫苗相關問題之存在與否、嚴重程度、 頻率或發生率的結論,且應在其他科學資訊的背景下進行解釋。

VAERS 接獲之通報資訊,委由財團法人藥害救濟基金會/全國藥物不良反應 通報中心分析並偵測安全性訊號,當安全性疑慮發生時須進一步釐清,並經衛生 福利部食品藥物管理署審定其 COVID-19 疫苗不良事件通報摘要報告。其截至 12 月 08 日之通報值與背景值之分析(O/E analysis)中,觀察到 Anaphylaxis (嚴重過敏 反應)於部份年齡性別分層觀察到通報事件數(通報值)高於預期事件數(背景預期 值)。由於 anaphylaxis 為已知接種疫苗後可能發生之不良反應,且我國之通報率 與國外之通報率比較並無較高,因此建議持續進行監測。(AZ 疫苗加拿大之 anaphylaxis 通報率為每百萬劑 8.9 件、台灣為每百萬劑 1.5 件;Moderna 疫苗 加拿大之 anaphylaxis 通報率為每百萬劑 9.7 件、台灣為每百萬劑 1.5 件; BioNTech 疫苗加拿大之 anaphylaxis 通報率為每百萬劑 12.2 件、台灣為每百萬 劑 0.3 件)。在死亡案件分析結果中,案例系列分析中並未觀察到在疫苗接種前 後的臨床症狀、不良事件和死因有特定或異常的模式。**此外,不分廠牌及個別廠** 牌之各年齡層男性與女性之通報死亡事件數 (通報值)皆未高於預期死亡事件數 (背景預期值)。綜合目前疫苗不良事件通報資料之評估結果,尚未觀察到須立即 採取相關措施之安全疑慮。COVID-19 疫苗不良事件通報摘要報告最新資訊,請 參閱每週公告於食品藥物管理署之「藥品安全資訊」,

下表為疾病管制署依據 VAERS 自 110 年 3 月 22 日起至 12 月 20 日 16 時累 計通報之不良事件通報數、嚴重不良事件通報數、與死亡不良事件通報數等資 訊。不良事件之歸類需等待時間追蹤與蒐集資訊,可能依後續獲得之資訊隨時變





https://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=1571 •



動。截至 12 月 20 日累計接種 34,097,679 劑疫苗,其中 AZ 接種 15,005,154 人 次, Moderna 接種 7,577,008 人次, 高端接種 1,469,959 人次, BioNTech 接種 10,045,558 人次。

表、COVID-19疫苗接種後不良事件通報

(通報資料截止點: 110/12/20 16:00)

疫苗廠牌		疫苗接	疫苗接	疑似疫苗接種後嚴重不良事件			
		種後不	種後非	小計	死亡 ^a	疑似嚴	其他疑似
		良事件	嚴重不			重過敏	嚴重不良
			良事件			反應 ^b	事件°
總計	2021/12/20 新增	46	22	24	1	0	23
	2021/3/22~12/20 累計	15,036	7,619	7,417	1,207	37	6,173
AstraZeneca	2021/12/20 新增	2	1	1	0	0	1
	2021/3/22~12/20 累計	8,225	4,149	4,076	803	23	3,250
Moderna	2021/12/20 新增	18	6	12	0	0	12
	2021/6/8~12/20 累計	2,783	1,153	1,630	308	10	1,312
高端	2021/12/20 新增	3	0	3	1	0	2
	2021/8/23~12/20 累計	592	306	286	37	1	248
BioNTech	2021/12/20 新增	23	15	8	0	0	8
	2021/9/22~12/20 累計	3,436	2,011	1,425	59	3	1,363

 $^{\mathrm{a}}$ 2021 年 12 月 20 日新增 0 例 AstraZeneca 疫苗接種後發生死亡之不良事件;同期間新增 0 例 Moderna 疫苗 接種後發生死亡之不良事件;同期間新增 1 例(1 男)高端疫苗接種後發生死亡之不良事件,年齡為 59 歲,為 接種疫苗後 4 日發生;同期間新增 0 例 BNT 疫苗接種後發生死亡之不良事件。目前累計 1,207 例(496 女 711 男)COVID-19 疫苗接種後發生死亡之不良事件,年齡為 1 個月至 101 歲間 (其中 600 人為 75 歲以上長 者),疫苗接種後當日至 172 日間發生,其中有 803 例為接種 AstraZeneca,有 308 例為接種 Moderna,有 37 例為接種高端,有 59 例為接種 BNT。依全國藥物不良反應通報中心分析截至 12 月 08 日之通報值與背景 值(O/E analysis)之安全性訊號偵測,結果顯示不分廠牌及個別廠牌之各年齡層男性與女性之通報死亡事件數 (通報值)皆未高於預期死亡事件數 (背景預期值)。

^b根據全國藥物不良反應通報中心之「COVID-19 疫苗不良事件通報摘要報告」(統計截至 12 月 15 日),符合 過敏性反應之定義共計 38 件,其中 1 例通報為死亡不良事件目亦為疑似嚴重過敏反應,於此表中已計算至 死亡不良事件內。

^c 2021 年 12 月 20 日新增 1 例(1 女)AstraZeneca 疫苗接種後發生疑似其他嚴重不良事件,為扣除死亡與扣除 疑似嚴重過敏反應之嚴重不良事件或具重要臨床意義通報數,年齡為67歲,為接種疫苗後1日發生;同期 間新增 12 例(7 女 5 男)Moderna 疫苗接種後發生疑似其他嚴重不良事件,年齡為 26 歲至 74 歲間,為接種 疫苗後當日至 150 日間發生; 同期間新增 2 例(1 女 1 男)高端疫苗接種後發生疑似其他嚴重不良事件,年齡 為 21 歲至 31 歲間,為接種疫苗後 14 日至 43 日間發生;同期間新增 8 例(5 女 3 男)BNT 疫苗接種後發生疑 似其他嚴重不良事件,年齡為13 歲至74 歲間,為接種疫苗後當日至63日間發生。





