110/6/17 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/18 10:00

一、COVID-19疫苗接種人次

6月17日COVID-19疫苗接種117,570人次,其中AstraZeneca接種114,061人 次, Moderna 接種 3,509 人次。截至目前為止,累計接種 1,321,839 人次, AstraZeneca 接種 1,273,121 人次, Moderna 接種 48,718 人次; 公費接種 1,280,530 人次,自費 41,309 人次。

表一、COVID-19疫苗接種人次

廠牌	6/17 接種人次	累計至 6/17 接種人次		
AstraZeneca	114,061	1,273,121		
Moderna	3,509	48,718		
總計	117,570	1,321,839		





110/6/17 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/18 10:00

表二、已通報之 COVID-19 疫苗接種後不良事件

統計時間:		疫苗接種	疫苗接	疫苗接種	疑似疫苗接種後嚴重不良事件				
6月18日10:00		量(劑)	種後不	後非嚴重					
疫苗廠牌			良事件 ^a	不良事件 b	小計	死亡	疑似嚴	其他疑似	
							重過敏	嚴重不良	
							反應 c	事件 d	
總計	新增	117,570	46	14	32	14	0	18	
	累計 ^g	1,321,839	1,206	1,027	179	25	9	145	
AstraZeneca	新增	114,061	42	12	30 e	14	0	16	
	累計	1,273,121	1,186	1,016	170	25	4	141	
Moderna	新增	3,509	4	2	2 f	0	0	2	
	累計	48,718	20	11	9	0	5	4	

- "疫苗接種後不良事件,爲醫療院所與衛生局所通報之初步資料。疫苗接種後不良事件之安全性訊號釐清與不良反應事件歸類,需經全國藥物不良反應通報中心審視與研判,事件之歸類可能依後續獲得之資訊隨時變動。
- b 通報症狀主要包含發燒、頭痛、肌肉痛、接種部位紅腫痛、發寒、接種部位紅斑、疲倦、四肢疼痛、皮疹等。
- °疑似嚴重過敏反應,由一線臨床醫師診治、研判與通報。嚴重過敏反應與迷走神經反應(暈針)不同,可參考「區別疫苗接種後的立即不適—過敏反應、迷走神經反應和疫苗接種後相似的副作用」(http://at.cdc.tw/1gC9J8)。
- $^{\rm d}$ 扣除死亡與疑似嚴重過敏反應之嚴重不良事件(或具重要臨床意義之事件)個案數。(嚴重不良事件定義請參考「上市後藥品不良反應通報表格填寫指引」, https://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?id=f637348130715438619&type=2&cid=10137)。
- °6月17日新增30例(15女15男)疑似AZ疫苗接種後嚴重不良事件,發病年齡介於29歲至96歲,為接種疫苗後10分鐘至27日間發生。其中有十四例死亡,發病年齡介於62歲至96歲,為接種疫苗後4小時至2日間發生。其餘十六例包含疑似血小板低下、十二指腸潰瘍穿孔合併休克、過敏反應、延遲性過敏反應、蜂窩組織炎、身體瘀青(診斷不明)、泌尿道感染、診斷不明之持續頭痛、敗血性休克、腦出血等等。
- f6月17日新增2例(1女1男)疑似 Moderna 疫苗接種後嚴重不良事件,發病年齡介於35歲至55歲,為接種疫苗後1至3日間發生,一例為疑似顏面神經麻痺,另一例為腋下淋巴腫痛。
- g 累計共 1,206 例,其中 179 例為疑似疫苗接種後嚴重不良事件。COVID-19 疫苗接種 後不良事件通報摘要,請參閱每週公告於食品藥物管理署之「藥品安全資訊」, https://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=1571)。