## COVID-19疫苗安全性監測

資料整理日: 2021年9月1日

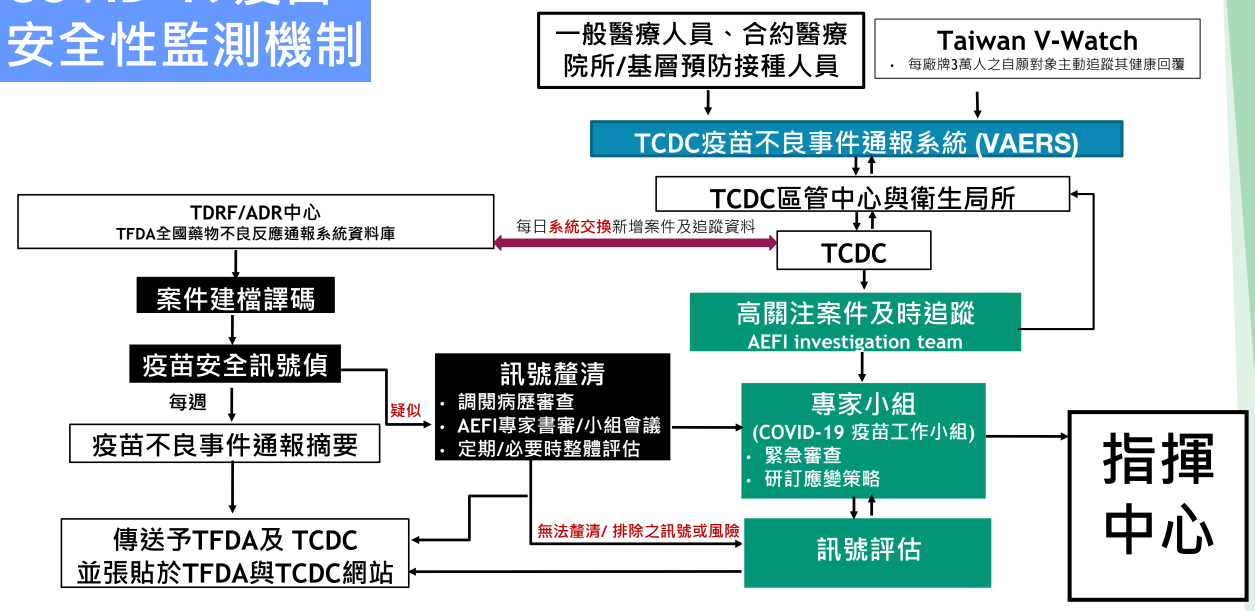
### 大綱

- 1. COVID-19 疫苗接種後不良事件通報
- 2. COVID-19 疫苗不良事件通報摘要
- 3. Breakthrough infection (第二劑接種後≥14天,PCR確診個案)

#### 1. COVID-19疫苗接種後不良事件通報

在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** 

# COVID-19疫苗



## 通報 VAERS

	疫苗不良事件通報系統 (VAERS)			
通報與追蹤關懷	醫療院所、衛生局所			
資料彙整與追蹤關懷	疾病管制署			
資料分析	財團法人藥害救濟基金會/全國藥物不良反應通報中心			
公告資訊	<ul> <li>COVID-19疫苗統計資料(衛生福利部疾病管制署TCDC)</li> <li>COVID-19疫苗不良事件通報摘要週報(衛生福利部食品藥物管理署TFDA)</li> <li>台灣COVID-19疫苗安全性監測(中央流行疫情指揮中心)</li> </ul>			

https://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=1571 https://www.cdc.gov.tw/Category/MPage/Q8n9n-Q4aBpRrGnKVGFkng https://www.cdc.gov.tw/Category/Page/9jFXNbCe-sFK9EImRRi2Og

#### 2. COVID-19 疫苗不良事件通報摘要

#### 通報率≠發生率

單純以不良事件通報數量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。

#### 累計國內不良事件通報情形資料截止點: 110年8月25日下午6時

通報案件嚴重性分類			4卤 ≐∔		
		18至<50歲	50至<65歲	≧65歲	總計
	死亡	38	86	546	671*
嚴	危及生命	19	28	50	97
重	造成永久性殘疾	0	0	0	0
不良	胎兒先天性畸形	0	0	0	0
事件	導致病人住院或延長病人住院時間	234	166	373	773
	其他具重要臨床意義之事件	570	305	312	1187
非	嚴重	2005	704	516	3225
總言	†	2866	1289	1797	5953*
接種劑數		4,370,331	3,147,449	2,991,513	10,509,293
通報率 (件/千劑)		0.7	0.4	0.6	0.6
嚴重	<b>重不良事件通報率 (件/千劑)</b>	0.2	0.2	0.4	0.3

<sup>\*</sup>其中包含1件為母親接種疫苗後於當日以母乳哺餵女嬰,隔日發現嬰兒死亡之通報案例。此類母乳哺餵後發生之不良事件將另行分析,故不列入各年 齡層之通報案件數統計。

#### 累計國內特殊關注不良事件(AESI)通報情形資料截止點: 110年8月25日下午6時

特殊關注不良事件 (Adverse Event of Special Interest)	通報案件數	個案年齡範圍	發病時距
過敏性反應(anaphylaxis)	25	18.8~73.7歳	5分鐘~1天
心律不整(arrhythmia)	16	32.8~94.2歳	<1~44天
急性心肌梗塞(acute myocardial infarction)	88	37.9 ~96.4歳	<1~ 90天
心肌炎(myocarditis)/心包膜炎(pericarditis)	15	21.5~85.8歳	1~29天
腦血管中風(cerebrovascular stroke)	218	33.3 ~96.4歳	<1~71天
顏面神經麻痺(facial palsy)	48	23.3~88歳	<1~31天
癲癇(seizure) /痙攣(convulsion)	23	18.3~74.7歲	<1~12天
横斷性脊髓炎(transverse myelitis)	2	41.3~ 61.4歳	20~23天
急性瀰漫性腦脊髓炎(ADEM)	2	25~57歳	<1 ~11天
格林-巴利症候群(GBS)	8	37.2~84.8歳	2~31天
脊髓炎(myelitis)	1	77歳	4天
腦炎(encephalitis)	2	27.4~76.6歳	9~14天
視神經炎(optic neuritis)	4	28.3 ~60歳	1~21天
急性胰臟炎(acute pancreatitis)	3	52.4~80.2歳	4~22天
急性腎損傷(acute kidney injury)	1	90.2歳	1天
急性肝損傷(acute liver injury)	3	46.4~65.1歳	<1~19天

註:各類別案件數係依資料截止點前所得通報資訊所進行之統計評估結果,後續可能因個案之追蹤、調查或臨床審議資訊而有異動。

#### 累計國內特殊關注不良事件(AESI)通報情形資料截止點: 110年8月25日下午6時

特殊關注不良事件 (Adverse Event of Special Interest)	通報案件數	個案年齡範圍	發病時距
多形性紅斑(erythema multiforme)	3	30~ 67.7歳	10~27天
血管炎(vasculitis)	4	37 ~69.6歲	2~ 49天
横紋肌溶解症(rhabdomyolysis)	7	32.7~83.7歳	1~36天
關節炎(arthritis)	4	37.9~ 69.9歳	2~20天
流產(spontaneous abortion)	8	26.8~ 38.1歳	<1~40天
死產(stillbirth)	5	25.7 ~41歲	5~15天
早產(preterm birth)	1	34.2歳	1天
特發性血小板減少紫斑症 (ITP)	31	25.5~100.7歳	<1~57天
血栓併血小板低下症候群(TTS)*	51	22~ 95.7歲	1~51天
血栓相關疾患			
視網膜靜脈阻塞(retinal vein occlusion, RVO)	7	40.3至81.3歳	1~64天
視網膜動脈阻塞(retinal artery occlusion, RAO)	5	47.9 ~71歲	1~57天
視網膜血管阻塞(retinal vascular occlusion)	1	78.7歳	<b>7</b> 天
深層靜脈栓塞(deep vein thrombosis)	39	24.9至87.9歲	<1~63天
肺栓塞(pulmonary embolism)	33	24.5至94.1歳	<1~49天
腦靜脈竇栓塞(cerebral venous sinus thrombosis)	7	30.7~57.8歳	3~25天
其他血栓相關疾患(other thrombotic disorder)#	14	45至88.8歳	<1~57天

註:各類別案件數係依資料截止點前所得通報資訊所進行之統計評估結果,後續可能因個案之追蹤、調查或臨床審議資訊而有異動。 中央流行疫情指揮中心

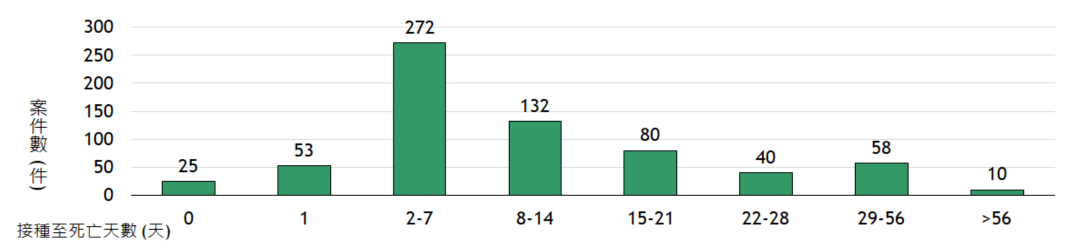
#### 血栓併血小板低下症候群(thrombosis with thrombocytopenia syndrome, TTS)

資料截止點:110年8月25日下午6時

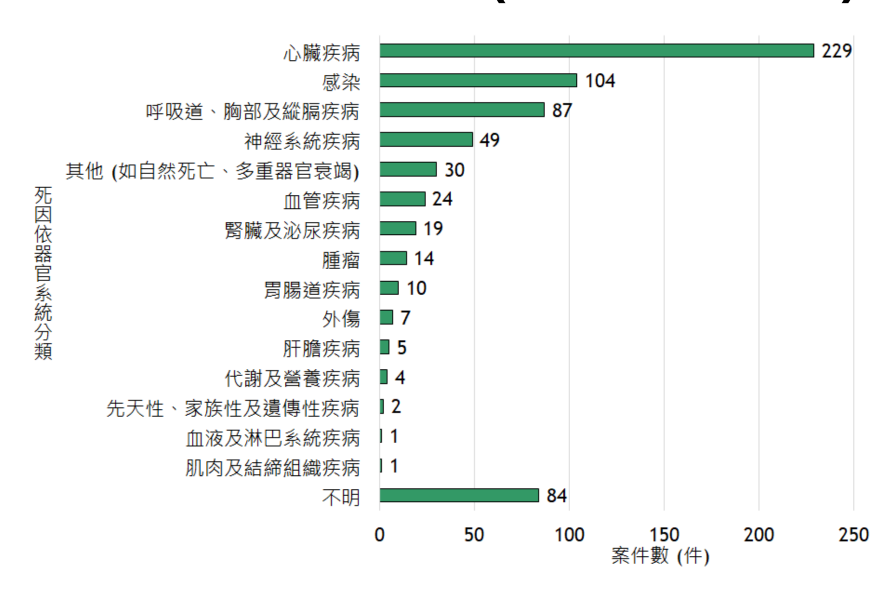
- TTS為已知接種腺病毒載體COVID-19疫苗(AstraZeneca及Janssen 廠牌COVID-19疫苗) 後非常罕見之不良反應,近期亦有接種mRNA疫苗後發生TTS之個案報告發表。然臨床上個案TTS的診斷仍存在一定的臆測性與不確定性,國際間Brighton Collaboration之TTS個案定義與國際血栓暨止血學會(International Society on Thrombosis and Haemostasis, ISTH)所發布之診斷治療指引皆尚為過渡期間指引(interim guidance)
- 財團法人藥害救濟基金會/全國藥物不良反應通報中心於8月23日召開專家諮詢會議進行 TTS通報案件審議。其中17案經專家會議審議確認為TTS,另有34案符合會議建議的個 案定義納入原則,故累計共51案疑似TTS案件。其中 48 案為接種 AZ廠牌疫苗,其通報 率約為 7.4 件百萬劑
- 比較各國之TTS通報率及通報情形,歐美國家之TTS通報率約在每百萬劑10~20件左右,並以在相對較年輕之族群(50或60歲以下)通報率較高

## 死亡案件通報(670案件)資料截止點:110年8月25日下午6時

	不分性別		男		女				
年齡範圍 (歲)	接種劑數	死亡 通報數	死亡通報率 (件/十萬劑)	接種劑數	死亡 通報數	死亡通報率 (件/十萬劑)	接種劑數	死亡 通報數	死亡通報率 (件/十萬劑)
20-29歲	890,291	1	0.1	394,392	1	0.3	495,899	0	0.0
30-39歳	1,361,175	8	0.6	601,544	5	0.8	759,631	3	0.4
40-49歳	2,046,670	29	1.4	933,907	23	2.5	1,112,763	6	0.5
50-59歲	2,124,387	51	2.4	1,014,344	35	3.5	1,110,043	16	1.4
60-69歳	2,227,063	104	4.7	1062,071	70	6.6	1,164,992	34	2.9
70-79歲	1,208,033	132	10.9	560,901	75	13.4	647,132	57	8.8
≥80歳	576,330	345	59.9	247,637	164	66.2	328,693	181	55.1



#### 670案件死亡原因分析(依器官系統分類)



註:148件依解剖資料,其餘522件依初步之通報內容敘述之死因進行分析

器官系統分類	個數
血管疾病	297
代謝及營養疾病	234
神經系統疾病	188
心臟疾病	185
腎臟及泌尿疾病	116
術式及醫療處置 (如血液透析)	101
<u></u> 種瘤	68
呼吸道、胸部和縱膈疾病	58
<b>以床</b>	39
<b>感染</b>	32
精神疾病	29
無已知病史	25
生殖系統及乳腺疾病	21
外傷 (如跌倒、骨折)	19
肝膽疾病	17
肌肉骨骼系統與結締組織疾病	15
内分泌疾病	13
眼部疾病	10
血液及淋巴系統疾病	8
實驗室檢查數值異常	5
先天性、家族性及遺傳性疾病	4
皮膚及表皮組織疾病	4
其他 (如臨終個案)	2
胃腸道疾病	1

#### 死亡個案過去/既有病史

高血壓、動脈硬化...等

糖尿病、高血脂、痛風...等

失智、腦血管意外、巴金森氏病...等

心臟病、冠心病、心衰竭...等

- 通報VAERS時有提供相關 資訊共586案件進行分析
- 單一個案可能有一個以上 的過去/既有病史

### 通報值與背景預期值之分析

- 通報值與背景預期值分析是被動監測(自發性通報系統)初步訊號偵測釐清
- 分析結果無法代表疫苗有無增加某一事件的風險(無法用以判斷因果關係)

- 背景預期值 = [背景發生率] \* [累計觀察時間 (person-time at risk)]
  - ■背景發生率: 以衛生福利資料科學中心之2016至2019 年健保資料計算之發生率
  - ■累計觀察時間:以疾管署提供之每日接種劑數計算接種疫苗者貢獻的觀察時間
- 通報值:我國疫苗不良事件通報系統所接獲之接種COVID-19疫苗後不良事件通報案件數
- 通報值與背景預期值之比值 (OE ratio)

### 死亡不良事件

- 通報值:我國疫苗不良事件通報系統截至110年8月11日接種COVID-19疫苗後發生之全死 因死亡通報案件數
- **背景預期值**:以 COVID-19 疫苗每日接種劑數,計算接種疫苗者之累計觀察時間,再藉由累計觀察時間與國內死亡背景發生率計算預期事件數
- 結果: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)

## 其他特殊關注不良事件 (AESI)

接種後0至2天之通報值與背景預期值比較:anaphylaxis

接種後0至7天之通報值與背景預期值比較:seizure

■ 接種後1至 42 天之通報值與背景預期值比較:其他18項AESI

acute pancreatitis	acute myocardial infarction (AMI)	stroke
rhabdomyolysis	retinal vein occlusion (RVO)	vasculitis
arrhythmia	acute aseptic arthritis	facial palsy
pulmonary embolism (PE)	deep vein thrombosis (DVT)	Guillain-Barre syndrome (GBS)
erythema multiforme	immune thrombocytopenic purpura (ITP)	retinal artery occlusion (RAO)
myocarditis/pericarditis	cerebral venoussinus thrombosis (CVST)	optic neuritis (ON)

## 通報值與背景預期值之比值(OE ratio) 未顯著大於Ⅰ

- 接種後0至7天之通報值與背景預期值比較:seizure
- 接種後1至 42 天之通報值與背景預期值比較:其他15項AESI

acute pancreatitis	acute myocardial infarction (AMI)	stroke
rhabdomyolysis	retinal vein occlusion (RVO)	vasculitis
arrhythmia	acute aseptic arthritis	facial palsy
pulmonary embolism (PE)	deep vein thrombosis (DVT)	Guillain-Barre syndrome (GBS)
erythema multiforme	immune thrombocytopenic purpura (ITP)	retinal artery occlusion (RAO)

## 通報值與背景預期值之比值(OE ratio) 顯著大於 I

- 接種後1至42天之通報值與背景預期值比較:
  - 1. myocarditis/pericarditis:
    我國之心肌炎通報案件以年輕男性接種Moderna疫苗後所發生較多,於接種Moderna疫苗之20-29歲男性以及30-39歲男性觀察到OE ratio顯著大於1
  - 2. cerebral venous sinus thrombosis (CVST): 於少數年齡性別分層通報值高於背景預期值,但因無法完全排除其他可能的診斷,尚需後續調查,持續追蹤個案並進行監測
  - 3. optic neuritis(ON):
    - 於少數年齡性別分層通報值高於背景預期值,但因無法完全排除其他可能造成視神經炎的原因,因此尚無明確的結論,建議持續進行監測

## Anaphylaxis(過敏性休克)

- 部份年齡性別分層觀察到通報值高於背景預期值
- 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疫苗英國之 anaphylaxis 通報率為每百萬劑 16.5 件、台灣為每百萬劑 2.6 件; Moderna疫苗英國之 anaphylaxis 通報率為每百萬劑 16.5 件、台灣為每百萬劑 1.9 件)

- 其他疫苗接種後出現過敏性反應之發生頻率: 麻疹疫苗為 1-10 件/百萬劑
  - ,破傷風疫苗為 1-6 件/百萬劑,季節性流感疫苗為 1.35 件/百萬劑

## 格林-巴利症候群 (GBS) 與心肌炎(myocarditis)

- 針對GBS不良事件,歐盟EMA於今年7月9日公告,認為以現有資訊無法證實或排除AstraZeneca疫苗與GBS之間的相關性,但考量此不良反應之嚴重度故建議於AstraZeneca疫苗仿單加刊GBS相關警語
- 針對接種Moderna疫苗後可能發生心肌炎不良事件,歐盟EMA、美國FDA等皆曾於今年發布相關安全警訊,而我國疾管署網站之Moderna疫苗簡介亦有說明接種mRNA疫苗後可能發生心肌炎之不良事件,並建議接種疫苗後應注意胸痛、喘或心悸等症狀

#### 3. Breakthrough infection

- · 完整疫苗接種後≥14 天,PCR確診
- 串接疾病管制署法傳系統與全國性預防接種資訊管理系統(NIIS)

## Breakthrough infection (第二劑接種後≥14天,PCR 確診個案), 2021/3/22至8/29

疫苗接種紀錄來自全國性預防接種資訊管理系統(NIIS)

Age groups	第二劑接種後0至13天	第二劑接種後≥14 天	總計
18-49歳	5	6	11
50-64歲	0	1	1
≥65歳	1	1	2
總計	6*	8#	14

- · 截至8/29,約880,910人接種完成第二劑
- · 截至8/15,約661,884人接種完成第二劑
- 有8例於第二劑接種後≥14天以上確診,皆為無併發症之輕症,其中4例有定序資訊,皆為alpha變異株

<sup>\*6</sup>例中,有5例為無併發症之輕症,1例為肺炎

<sup>#</sup>另有2例為境外移入個案確診者,未列入此表計算,一例為Delta變異株,一例未有定序資訊

## Breakthrough infection (AZ 第二劑接種後≥14天, PCR確診個案), 2021/3/22至8/29

疫苗接種紀錄來自全國性預防接種資訊管理系統(NIIS)

Age groups	第二劑接種後0至13天	第二劑接種後≥14 天	總計
18-49歳	4	6	10
50-64歳	0	1	1
≥65歲	1	1	2
總計	5*	8#	13

- · 截至8/29,約582,600人接種完成 AZ 第二劑
- · 截至8/15,約441,416人接種完成 AZ 第二劑
  - 有8例於第二劑接種後≥14天以上確診,皆為無併發症之輕症,其中4例有定序 資訊,皆為alpha變異株

<sup>\*5</sup>例中,有4例為無併發症之輕症,1例為肺炎

<sup>#</sup>另有2例為境外移入個案確診者,未列入此表計算,一例為Delta變異株,一例未有定序資訊

#### Breakthrough infection (Moderna 第二劑接種後≥14 天,PCR確診個案),2021/3/22至8/29

疫苗接種紀錄來自全國性預防接種資訊管理系統(NIIS)

Age groups	第二劑接種後0至13天	第二劑接種後≥14 天	總計
18-49歳	1	0	1
50-64歳	0	0	0
≥65歳	0	0	0
總計	1*	0	1

· 截至8/29,約298,310人接種完成 Moderna 第二劑

• 截至8/15,約220,468人接種完成 Moderna 第二劑

<sup>\*1</sup>例為無併發症之輕症

## Thank you!

被動監測資料來源: 衛生福利部疾病管制署疫苗不良事件通報系統(VAERS)

VAERS資料分析: 財團法人藥害救濟基金會/全國藥物不良反應通報中心