110/8/19 COVID-19 疫苗接種後不良事件通報

疫苗接種後不良事件之通報,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。本不良事件通報表格,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。

表一、COVID-19疫苗接種後不良事件通報

(通報資料截止點: 110/8/19 16:00)

(元]								
疫苗廠牌		疫苗接種	疫苗接	疫苗接種	疑似疫苗接種後嚴重不良事件			
		量(劑)	種後不	後非嚴重	小計	死亡	疑似嚴	其他疑似
			良事件	不良事件			重過敏	嚴重不良
				a			反應 b	事件°
總計	新增	24,726	75	41	34	4	0	30
	累計	10,014,566	5,648 ^f	3,063	2,585 ^f	643°	21	1,921
AstraZeneca	新增	15,202	53	30	23	0^d	0	23
	累計	6,372,240	4,637	2,638	1,999	531	16	1,452
Moderna	新增	9,524	22	11	11	4 ^d	0	7
	累計	3,642,326	1,011	425	586	112	5	469

a 通報症狀主要包含發燒、肌肉痛、頭痛、發寒、接種部位紅腫痛、疲倦、嘔吐、皮膚紅疹等。b 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一過敏反應、迷走神經反應和疫苗接種後相似的副作用」(http://at.cdc.tw/1gC9J8)。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8月11日),符合過敏性反應之定義共計22件,其中1例通報為死亡不良事件且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 請留意,此摘要非臨床完整資訊,亦非臨床審查,僅以通報之有限資訊摘要如下:2021年08月19日新增23例(15女8男)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21歲至86歲間,為接種疫苗後當日至57日間發生,包含疑似腦中風、視網膜靜脈阻塞、肺栓塞、血栓併血小板低下症後群、血小板低下、腦炎、腦膜炎、蜂窩性組織炎、帶狀疱疹併腋下淋巴腫、格林-巴利症候群、心律不整、接種後常見之全身不適、過敏反應(全身紅疹與上唇腫脹),及診斷未明之暈眩與頸部疼痛及下肢瘀青、嚴重掉髮、呼吸困難與D-Dimer值升高、下肢無力、下肢痠痛腫脹、





下肢瘀青與月經亂等。同期間新增7例(3女4男)Moderna疫苗接種後發生疑似其他嚴重不良事件,年齡為56歲至79歲間,為接種疫苗後當日至15日間發生,包含疑似腦中風、血小板低下,及診斷未明之頭暈與嘔吐、頭痛與多處關節痛、全身麻與呼吸喘、血尿等。

(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)。

- d 2021年08月19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4例(3女1男)Moderna 疫苗接種後發生死亡之不良事件,年齡為69歲至73歲間,為接種疫苗後22日至44日間發生。
- °目前累計 643 例(289 女 354 男)COVID-19 疫苗接種後發生死亡之不良事件,年齡為 2 個月至 101 歲間 (其中 413 人為 75 歲以上長者),疫苗接種後當日至 90 日間發生,其中有 531 例為接種 AstraZeneca,有 112 例為接種 Moderna。
- f 累計共 5,648 例,其中 2,585 例為疑似疫苗接種後嚴重不良事件。累計 2,585 例嚴重不良事件中,有 1 例為接種 AstraZeneca 原通報非嚴重不良事件後續轉為嚴重不良事件,另有 1 例接種 AstraZeneca 經檢視為重複通報個案予以刪除。COVID-19 疫苗不良事件通報摘要報告,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)。



