

# 110/6/14 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/15 10:00

## 一、COVID-19 疫苗接種人次

6月12日到6月14日 COVID-19 疫苗接種 54,785 人次，其中 AstraZeneca 接種 48,940 人次，Moderna 接種 5,845 人次。截至目前為止，累計接種 855,125 人次，AstraZeneca 接種 823,736 人次，Moderna 接種 31,389 人次；公費接種 813,816 人次，自費 41,309 人次。

表一、COVID-19 疫苗接種人次

廠牌	6/12-6/14 接種人次	累計至 6/14 接種人次
AstraZeneca	48,940	823,736
Moderna	5,845	31,389
總計	54,785	855,125



# 110/6/14 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/15 10:00

表二、已通報之 COVID-19 疫苗接種後不良事件

統計時間： 6月15日10:00		疫苗接 種量 (劑)	疫苗接 種後不 良事件 <sup>a</sup>	疫苗接種後 非嚴重不良 事件 <sup>b</sup>	疑似疫苗接種後嚴重不良事件			
					小計	死亡	疑似嚴 重過敏 反應 <sup>c</sup>	其他疑似 嚴重不良 事件 <sup>d</sup>
疫苗廠牌								
總計	新增	54,785	33	19	14	0	2	12
	累計 <sup>e</sup>	855,125	1,094	967	127	1	7	119
AstraZeneca	新增	48,940	28	16	12 <sup>e</sup>	0	0	12
	累計	823,736	1,087	963	124	1	4	119
Moderna	新增	5,845	5	3	2 <sup>f</sup>	0	2	0
	累計	31,389	7	4	3	0	3	0

<sup>a</sup> 疫苗接種後不良事件，為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。

<sup>b</sup> 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。

<sup>c</sup> 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>)。

<sup>d</sup> 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>)。

<sup>e</sup> 6月11日至14日間新增12例(8女4男)疑似AZ疫苗接種後嚴重不良事件，發病年齡介於22歲至67歲，為接種疫苗後2至28日間發生，其中三例住院中(疑似膽囊炎、疑似左眼視神經炎與左側三叉神經炎、疑似慢性B型肝炎急性發作)，一例加護病房住院中(接種後隔日透析時出現意識程度改變與呼吸窘迫)。其餘八例持續追蹤中，包含1例疑似心肌炎(曾住院，接種後5日開始不適)、1例疑似注射部位蜂窩性組織炎(曾住院，接種後5日開始不適)，另6例追蹤中(一例疑似顏面神經麻痺；一例疑似右腿腓靜脈栓塞；一例皮膚有瘀青疑似血栓通報，經抽血檢測血小板數正常唯D-dimer值升高；兩例有視力模糊與相關症狀；另一例劇烈頭痛與大腿曾有瘀青，診斷尚不明確。)

<sup>f</sup> 6月11日至14日間，新增2例(女性)疑似Moderna疫苗接種後嚴重不良事件，發病年齡介於48歲至51歲，為接種疫苗後20分鐘至1日內發生疑似接種後嚴重過敏反應，目前已出院。

<sup>g</sup> 累計共1,094例，其中127例為疑似疫苗接種後嚴重不良事件。COVID-19疫苗接種



# 110/6/14 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/15 10:00

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> )。

