

110/6/16 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/17 10:00

一、COVID-19 疫苗接種人次

6月16日 COVID-19 疫苗接種 140,050 人次，其中 AstraZeneca 接種 134,428 人次，Moderna 接種 5,622 人次。截至目前為止，累計接種 1,178,104 人次，AstraZeneca 接種 1,133,515 人次，Moderna 接種 44,589 人次；公費接種 1,136,795 人次，自費 41,309 人次。

表一、COVID-19 疫苗接種人次

廠牌	6/16 接種人次	累計至 6/16 接種人次
AstraZeneca	134,428	1,133,515
Moderna	5,622	44,589
總計	140,050	1,178,104



110/6/16 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/17 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16日10:00		疫苗接種 量(劑)	疫苗接 種後不 良事件 ^a	疫苗接種 後非嚴重 不良事件 ^b	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 ^c	其他疑似 嚴重不良 事件 ^d
疫苗廠牌								
總計	新增	140,050	36	22	14	9	1	4
	累計 ^e	1,178,104	1,160	1,013	147	11	9	127
AstraZeneca	新增	134,428	33	21	12 ^e	9 ^e	0	3
	累計	1,133,515	1,144	1,004	140	11	4	125
Moderna	新增	5,622	3	1	2 ^f	0	1	1
	累計	44,589	16	9	7	0	5	2

^a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。

^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。

^c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>)。

^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>)。

^e6月16日新增12例(7女5男)疑似AZ疫苗接種後嚴重不良事件，發病年齡介於42歲至97歲，為接種疫苗後3小時至12日間發生。其中有九例死亡，發病年齡介於65歲至97歲，為接種疫苗後3小時至1日間發生。有一例曾住院，為右眼腫痛，疑似過敏反應。另有兩例住院中，一例右臀與右腳疼痛，診斷尚不明(血小板低下、D-dimer異常)；一例疑似肺炎與陣發性心房顫動。

^f6月16日新增2例(女性)疑似Moderna疫苗接種後嚴重不良事件，發病年齡介於27歲至38歲，一例為接種疫苗後15分鐘發生疑似嚴重過敏反應(一開始嘔吐、胸悶，呼吸喘，但疫苗接種後三日仍呼吸喘，住院觀察中)，另一例為接種後隔日全身紅疹，疑似過敏反應。

^g累計共1,160例，其中147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>)。

