

# 110/6/21 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/22 10:00

## 一、COVID-19 疫苗接種人次

6月21日 COVID-19 疫苗接種 48,813 人次，其中 AstraZeneca 接種 39,592 人次，Moderna 接種 9,221 人次。截至目前為止，累計接種 1,616,384 人次，AstraZeneca 接種 1,541,941 人次，Moderna 接種 74,443 人次；公費接種 1,575,075 人次，自費 41,309 人次。

表一、COVID-19 疫苗接種人次

廠牌	6/21 接種人次	累計至 6/21 接種人次
AstraZeneca	39,592	1,541,941
Moderna	9,221	74,443
總計	48,813	1,616,384



# 110/6/21 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/22 10:00

表二、各類 COVID-19 疫苗接種對象累計接種人次

對象別	廠牌		Moderna	
	AstraZeneca		第 1 劑	第 2 劑
	第 1 劑	第 2 劑	第 1 劑	第 2 劑
醫事人員	524,184	27,334	56,823	0
中央及地方政府防疫人員	159,792	454	6,619	0
高接觸風險第一線工作人員	79,148	582	8,131	0
維持社會運作之必要人員	23,013	17	200	0
機構及社福照護系統之人員及其受照顧者	244,378	61	2,352	0
維持國家安全正常運作之必要人員	41,398	25	249	0
75 歲以上長者	369,274	105	23	0
65-74 歲	26,866	6	4	0
因公務出國(含運動選手)	1,926	219	38	0
自費對象	41,309	0	0	0
其他	1,850	0	4	0
<b>總計</b>	<b>1,513,138</b>	<b>28,803</b>	<b>74,443</b>	<b>0</b>



# 110/6/21 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/22 10:00

表三、已通報之 COVID-19 疫苗接種後不良事件

統計時間： 6 月 22 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	48,813	104	31	73	35 <sup>e</sup>	0	39
	累計 <sup>g</sup>	1,616,384	1,417	1,084	333	119 <sup>f</sup>	5	209
AstraZeneca	新增	39,592	97	30	67	35 <sup>e</sup>	0	32
	累計	1,541,941	1,388	1,071	317 <sup>g</sup>	119	3	195
Moderna	新增	9,221	7	1	6	0	0	6
	累計	74,443	29	13	16	0	2	14

<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、皮疹、四肢疼痛等。

<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。

6 月 21 日間新增 32 例(15 女 17 男)疑似 AZ 疫苗接種後其他嚴重不良事件，發病年齡 21 至 95 歲，為接種疫苗後 1 日內至 13 日間發生，包含疑似格林-巴利症候群、肺栓塞、顏面神經麻痺、血小板低下與瘀青、帶狀皰疹、心肌梗塞、肺炎、肺水腫併呼吸衰竭、上消化道出血、肺炎併敗血症、癲癇、泌尿道感染、高血糖與昏迷、腦缺血、腦出血、診斷不明之呼吸喘與意識改變、發燒與呼吸急促等等。同期間新增 6 例(5 女 1 男)疑似 Moderna 疫苗接種後其他嚴重不良事件，發病年齡 22 至 62 歲，為接種疫苗後 30 分鐘至 10 日間發生，包含疑似過敏反應(皮膚紅疹、心悸、喘)與疑似顏面神經麻痺等。(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>)。

<sup>e</sup> 6 月 21 日，新增 35 例(16 女 19 男) COVID-19 疫苗接種後發生死亡之不良事件，死亡年齡為 41 至 94 歲間(其中 25 人為 75 歲以上長者)，為疫苗接種後當日至 7 日間發生。

<sup>f</sup> 目前累計 119 例(53 女 66 男) COVID-19 疫苗接種後發生死亡之不良事件，死亡年齡為 41 至 98 歲間(其中 96 人為 75 歲以上長者)，疫苗接種後當日至 7 日間發生。



# 110/6/21 COVID-19 疫苗統計資料

資料統計截止時間 110/6/22 10:00

§ 經查昨天(6/21)公告之 1 件疫苗接種後嚴重不良事件為通報來源不同之同一個案，故今日(6/22)將此兩件併案。累計共 1,417 例，其中 333 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> )。

