

110/7/4 COVID-19 疫苗統計資料

一、COVID-19 疫苗接種人次

7月3日至4日 COVID-19 疫苗接種 216,737 人次，其中 AstraZeneca 接種 5,434 人次(第 1 劑接種 5,301 人次，第 2 劑接種 133 人次)，Moderna 接種 211,303 人次。

截至目前為止，累計接種 2,518,860 人次，AstraZeneca 接種 1,955,561 人次，Moderna 接種 563,299 人次，COVID-19 疫苗接種人口涵蓋率約 10.52%。

表一、COVID-19 疫苗接種人次

廠牌	劑次	7/3-7/4 接種人次	累計至 7/4 接種人次
AstraZeneca	第 1 劑	5,301	1,909,100
	第 2 劑	133	46,461
Moderna	第 1 劑	211,303	563,299
總計	第 1 劑	216,604	2,472,399
	第 2 劑	133	46,461

備註：疫苗接種資料可能依醫療機構補上傳接種資料而隨時變動。另疫苗資料統計截止時間為 110/7/5 10:00



110/7/4 COVID-19 疫苗統計資料

表二、COVID-19 疫苗接種後不良事件通報

(通報資料截止點: 110/7/4 16:00)

疫苗廠牌		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
總計	新增	216,737	72	25	47	19	0	28
	累計	2,518,860	2,079 ^g	1,315	764 ^g	302 ^f	8	454
AstraZeneca	新增	5,434	63	21	42	17 ^e	0	25
	累計	1,955,561	2,013	1,280	733	300	5	428
Moderna	新增	211,303	9	4	5	2 ^e	0	3
	累計	563,299	66	35	31	2	3	26

^a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，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、皮疹、四肢疼痛等。

^c根據全國藥物不良反應通報中心審視，截至 6 月 30 日符合 Brighton Collaboration 之疑似過敏性反應(anaphylaxis)個案定義共計 8 件(5 件 AstraZeneca，3 件 Moderna)，故由原本 4 件 AstraZeneca 疑似嚴重過敏反應，調整為 5 例；原本 2 件 Moderna 疑似嚴重過敏反應，調整為 3 例。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 07 月 02 日至 07 月 04 日，新增 25 例(16 女 9 男)疑似 AstraZeneca 疫苗接種後其他嚴重不良事件，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，發病年齡 29 歲至 98 歲，為接種疫苗後當日至 27 日間發生，包含疑似格林-巴利症候群與急性呼吸衰竭、股骨近端靜脈急性血栓、腦中風、急性肝炎、亞急性甲狀腺炎、跌倒與泌尿道感染、癲癇、肺炎與肺積水、延遲型過敏反應與蜂窩性組織炎(接種後 15 天左上臂出現紅腫硬塊，接種部位有水疱)、過敏反應(紅疹、發燒)及診斷未明之發燒、腹痛、頭暈目眩、頭痛、全身不適與局部瘀青(血小板數正常)、呼吸喘、行動癱瘓、嗜睡與腦病變等等。同期間新增 3 例(1 女 2 男)疑似 Moderna 疫苗接種後其他嚴重不良事件，發病年齡 47 至 51 歲，為接種疫苗後 1 日內至 1 日間發生，包含疑似為過敏反應(全身發熱、頭暈、呼吸困難等)，診斷未明之胸痛，及接種後單側臉、耳、脖子、腋下腫痛。(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」，



110/7/4 COVID-19 疫苗統計資料

<https://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?id=f637348130715438619&type=2&cid=10137>)。

^e2021 年 07 月 02 日至 07 月 04 日，新增 17 例(4 女 13 男)COVID-19 AstraZeneca 疫苗接種後發生死亡之不良事件，死亡年齡為 42 歲至 95 歲間（其中 13 人為 75 歲以上長者），為疫苗接種後當日至 14 日間發生。新增 2 例(1 女 1 男)COVID-19 Moderna 疫苗接種後發生死亡之不良事件，死亡年齡為 73 歲至 84 歲間（其中 1 人為 75 歲以上長者），為疫苗接種後當日至 1 日間發生。

^f目前累計 302 例(142 女 160 男)COVID-19 疫苗接種後發生死亡之不良事件，其中有 2 例原通報其他嚴重不良反應與導致病人住院或延長病人住院時間後轉死亡事件。死亡年齡為 2 個月至 101 歲間（其中 230 人為 75 歲以上長者），疫苗接種後當日至 44 日間發生，其中有 300 例為接種 AstraZeneca，有 2 例為接種 Moderna。

^g累計共 2,079 例，其中 764 例為疑似疫苗接種後嚴重不良事件。764 例嚴重不良事件當中，另有 1 例通報嚴重不良事件個案，經檢視為重複通報個案予以刪除；有 1 例原通報非嚴重不良事件，後因泌尿道感染住院而調整為嚴重不良事件。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>)。

