

110/7/14 COVID-19 疫苗接種後不良反應事件通報

表一、COVID-19 疫苗接種後不良事件通報

(通報資料截止點: 110/7/14 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	231,026	70	26	44	9	0	35
	累計	4,337,272	2,674 ^g	1,567	1,107 ^g	412 ^f	9	686
AstraZeneca	新增	7,230	42	11	31	8 ^e	0	23
	累計	2,019,986	2,423	1,440	983	387	6	590
Moderna	新增	223,796	28	15	13	1 ^e	0	12
	累計	2,317,286	251	127	124	25	3	96

^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、肌肉痛、頭痛、發寒、接種部位紅腫痛、疲倦、嘔吐、皮膚紅疹等。

^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 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14日間新增23例(18女5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28歲至91歲，為接種疫苗後當日至28日間發生，包含疑似血栓併血小板低下、血小板低下、嚴重偏頭痛、格林-巴利症候群、左側三叉神經病變、肺栓塞、肺炎、全身不適就醫發現為肝癌、泌尿道感染、過敏反應(蕁麻疹、皮膚紅疹)、接種後常見之全身不適，及診斷未明之腦病變、視力模糊、心悸、胸悶與呼吸喘、四肢麻木、雙下肢瘀斑等等。同期間新增12例(9女3男)疑似Moderna疫苗接種後其他嚴重不良事件，發病年齡43至96歲，為接種疫苗後當日至11日間發生，包含疑似癲癇與意識改變、腦中風、敗血性休克與急性肝炎、瀰漫性血栓、肺炎、急性廣泛性發疹性膿皰症、泌尿道感染、接種後常見之全身不適，及診斷未明之胸悶、呼吸困難等等。(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=1>)



0137)。

^e 2021年07月14日，新增8例(3女5男)COVID-19 AstraZeneca 疫苗接種後發生死亡之不良事件，年齡為54歲至89歲間，為疫苗接種後3日至25日間發生；同期間新增1例(男性)COVID-19 Moderna 疫苗接種後發生死亡之不良事件，年齡為90歲，為疫苗接種後6日發生。

^f 目前累計412例(195女217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302人為75歲以上長者)，疫苗接種後當日至41日間發生(昨日填寫當日到44日間，因所填寫之死亡日期錯誤，經修正後，死亡時距最大值為41日)，其中有387例為接種AstraZeneca，有25例為接種Moderna。累計412例中，有1例(SAE_728)為原通報接種AstraZeneca 導致病人住院或延長病人住院時間後轉死亡事件。累計412例中，有1例為原通報接種AstraZeneca 導致病人住院或延長病人住院時間後轉死亡事件。

^g 累計共2,674例，其中1,107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>)。

