

# สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

5 กันยายน 2564



# เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค



ข้อมูล ณ วันที่ 5 กันยายน 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด

35,912,894 โดส

Sinovac

15,292,644

AstraZeneca

15,419,603

Sinopharm

4,330,836

Pfizer

869,811

## เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (อาการไม่ร้ายแรงที่มีการรายงานบ่อย) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]



อาการไม่ร้ายแรง

Sinovac

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,  
คลื่นไส้, ปวดกล้ามเนื้อ, ผื่น

AstraZeneca

ไข้, ปวดศีรษะ, เวียนศีรษะ  
ปวดกล้ามเนื้อ, คลื่นไส้

Sinopharm

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,  
ปวดกล้ามเนื้อ, คลื่นไส้, อาเจียน

Pfizer

เวียนศีรษะ, คลื่นไส้, ผื่น  
ลมพิษ, อาเจียน

## เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (เข้าเกณฑ์การรายงานของกรมควบคุมโรค) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]

AEFI	Sinovac	AstraZeneca	Sinopharm	Pfizer
รวมกรณีร้ายแรงที่รับรายงาน	2,667 (17.44 ต่อแสนโดส)	3,004 (19.48 ต่อแสนโดส)	193 (4.46 ต่อแสนโดส)	90 (10.35 ต่อแสนโดส)
ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการพิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน	<ul style="list-style-type: none"> <li>แพ้รุนแรง 24 ราย (0.16 ต่อแสนโดส)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>แพ้รุนแรง 6 ราย (0.04 ต่อแสนโดส)</li> <li>VITT 5 ราย (0.03 ต่อแสนโดส) Definite VITT (1), Probable VITT (2), Possible VITT (2)</li> </ul>	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>Probable Myocarditis 1 ราย (0.11 ต่อแสนโดส)</li> </ul>

★ รายงานผู้เสียชีวิตหลังได้รับวัคซีนทั้งหมด 628 ราย มีผู้เสียชีวิตที่เข้าข่ายว่าสาเหตุการเสียชีวิต มีความเกี่ยวข้องกับปฏิกิริยาจากวัคซีน (เข้าข่ายภาวะ VITT) 1 ราย ★