

# สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

5 ธันวาคม 2564



# เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค



ข้อมูล ณ วันที่ 5 ธันวาคม 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด  
95,437,744 โดส

Sinovac

26,245,759

AstraZeneca

42,664,853

Sinopharm

14,186,252

Pfizer

11,657,101

Moderna

683,779

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

อาการไม่  
ร้ายแรง

Sinovac

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,  
คลื่นไส้, อาเจียน, อ่อนเพลีย

AstraZeneca

ไข้, ปวดศีรษะ, เวียนศีรษะ,  
คลื่นไส้, อาเจียน

Sinopharm

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,  
อาเจียน, คลื่นไส้, อ่อนเพลีย

Pfizer

เวียนศีรษะ, เจ็บแน่นหน้าอก,  
คลื่นไส้, ไข้, อาเจียน

Moderna

ไข้, ปวดเมื่อยกล้ามเนื้อ, คลื่นไส้,  
อาเจียน, อ่อนเพลีย

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

AEFI

Sinovac

AstraZeneca

Sinopharm

Pfizer

Moderna

รวมกรณีร้ายแรงที่รับ  
รายงาน

2,035 (7.75 ต่อแสนโดส)

2,703 (6.34 ต่อแสนโดส)

509 (3.57 ต่อแสนโดส)

550 (4.72 ต่อแสนโดส)

12 (1.75 ต่อแสนโดส)

ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการ  
พิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญ  
ว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน

- แพ้รุนแรง 38 ราย (Anaphylactic shock 3 ราย) (0.15 ต่อแสนโดส)
  - เสียชีวิต 1 ราย
- SJS-TEN
  - เสียชีวิต 1 ราย

- แพ้รุนแรง 11 ราย (0.03 ต่อแสนโดส)
  - ไม่มีผู้เสียชีวิต
- VITT 5 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
  - Definite VITT (1), Probable VITT (4)
  - Probable VITT เสียชีวิต 2 ราย

- แพ้รุนแรง 1 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
  - ไม่มีผู้เสียชีวิต
- Myocarditis/Pericarditis 1 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
  - ไม่มีผู้เสียชีวิต

- แพ้รุนแรง 1 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
  - ไม่มีผู้เสียชีวิต
- Myocarditis/Pericarditis 17 ราย (0.15 ต่อแสนโดส)
  - ไม่มีผู้เสียชีวิต

-



# ผลการพิจารณาของคณะผู้เชี่ยวชาญ **กรณีเสียชีวิต** ภายหลังจากได้รับวัคซีน COVID-19

ข้อมูล ณ วันที่ 5 ธันวาคม 2564 เวลา 16.30 น.

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

• **ผู้เสียชีวิต** ภายหลังจากได้รับวัคซีนโควิด-19 ที่รับรายงาน 1,685 ราย —>>> คณะผู้เชี่ยวชาญ ได้รับพิจารณาแล้ว 1,167 ราย

**ส่วนใหญ่** ไม่เกี่ยวข้องกับวัคซีน เป็นเหตุการณ์ร่วมจากภาวะโรคอื่น

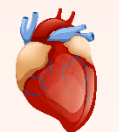
(Coincidental event) 787 ราย เช่น



- เลือดออกในสมอง 52 ราย
- ติดเชื้อของระบบประสาทและสมอง 2 ราย



- ปอดอักเสบรุนแรง 385 ราย (COVID-19 362 ราย)
- ลิ้มเลือดอุดตันในปอด 6 ราย



- โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ 136 ราย

ภาวะอื่นๆ

- เลือดออกในช่องท้อง 9 ราย
- โรคอื่น ๆ 103 ราย
- ภาวะติดเชื้อในกระแสเลือด 43 ราย
- มะเร็ง 10 ราย
- คาดว่าน่าจะไม่เกี่ยวข้องกับวัคซีนให้รอผลชันสูตร และข้อมูลเพิ่มเติม 41 ราย

เหตุการณ์ที่สรุปได้ว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน (Vaccine product related reaction) 4 ราย (ภาวะลิ้มเลือดอุดตันร่วมกับเกล็ดเลือดต่ำ 2 ราย, อาการแพ้รุนแรงร่วมกับภาวะช็อก 1 ราย, Stevens-Johnson syndrome and Toxic epidermal necrolysis 1 ราย)

เหตุการณ์ที่ไม่สามารถสรุปได้ว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีนหรือไม่ (Indeterminate event) 110 ราย เช่น

- โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ 79 ราย
- เลือดออกในสมอง 12 ราย
- ภาวะลิ้มเลือดอุดตันร่วมกับเกล็ดเลือดต่ำ 2 ราย
- โรคหลอดเลือดสมองตีบและอุดตัน 1 ราย
- ระบบหายใจล้มเหลว 1 ราย
- โรคปอดอุดกั้นเรื้อรัง 1 ราย
- ลิ้มเลือดอุดตันในปอด 1 ราย
- ไม่สามารถระบุสาเหตุการเสียชีวิต 1 ราย
- รอสรุปสาเหตุการเสียชีวิตจากผลชันสูตรศพ 12 ราย

ข้อมูลไม่เพียงพอที่จะสรุปว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีนหรือไม่ (Unclassified event) 57 ราย

รอสรุปสาเหตุการเสียชีวิตจากผลชันสูตร และข้อมูลเพิ่มเติม 209 ราย

ผู้ป่วยเสียชีวิตที่อายุต่ำกว่า 18 ปี 10 ราย

- พิจารณาแล้วว่าไม่เกี่ยวข้องกับวัคซีน 2 ราย (DKA/HHS) รอติดตามผลการตรวจชันสูตรเนื่องจากการชันสูตรยืนยัน 1 ราย และ Chronic thromboembolism 1 ราย
- อยู่ระหว่างติดตามข้อมูล 2 ราย