

สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

22 สิงหาคม 2564



เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19



ข้อมูล ณ วันที่ 22 สิงหาคม 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด

27,038,999 โดส

Sinovac

12,529,831

AstraZeneca

11,379,679

Sinopharm

2,592,773

Pfizer

536,916

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (อาการไม่ร้ายแรงที่มีการรายงานบ่อย) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]



อาการไม่
ร้ายแรง

Sinovac

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,
คลื่นไส้, ปวดกล้ามเนื้อ, ผื่น

AstraZeneca

ไข้, ปวดศีรษะ, เวียนศีรษะ,
ปวดกล้ามเนื้อ, คลื่นไส้

Sinopharm

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,
ปวดกล้ามเนื้อ, คลื่นไส้, อาเจียน

Pfizer

เวียนศีรษะ, คลื่นไส้, ผื่นลมพิษ,
อาเจียน

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (เข้าเกณฑ์การรายงานของกรมควบคุมโรค) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]



AEFI	Sinovac	AstraZeneca	Sinopharm	Pfizer
รวมกรณีร้ายแรงที่รับรายงาน	2,205 (17.60 ต่อแสนโดส)	2,552 (3.70 ต่อแสนโดส)	96 (3.70 ต่อแสนโดส)	33 (6.15 ต่อแสนโดส)
<ul style="list-style-type: none"> ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการพิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน 	<ul style="list-style-type: none"> แพ้รุนแรง 22 ราย (0.18 ต่อแสนโดส) 	<ul style="list-style-type: none"> แพ้รุนแรง 5 ราย (0.04 ต่อแสนโดส) VITT 3 ราย (0.03 ต่อแสนโดส) 	-	-

★ รายงานผู้เสียชีวิตหลังได้รับวัคซีนทั้งหมด 435 ราย โดยยังไม่มีรายใดที่ได้รับการพิจารณาจากผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน ★