

สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

7 พฤศจิกายน 2564



เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19



กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

ข้อมูล ณ วันที่ 7 พฤศจิกายน 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด
80,499,612 โดส

Sinovac

25,111,646

AstraZeneca

35,250,211

Sinopharm

12,940,981

Pfizer

7,196,774

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (อาการไม่ร้ายแรงที่มีการรายงานบ่อย) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]

อาการไม่ร้ายแรง

Sinovac

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,
คลื่นไส้, อาเจียน, อ่อนเพลีย

AstraZeneca

ไข้, ปวดศีรษะ, เวียนศีรษะ,
คลื่นไส้, อาเจียน

Sinopharm

เวียนศีรษะ, ปวดศีรษะ,
อาเจียน, คลื่นไส้, อ่อนเพลีย

Pfizer

เวียนศีรษะ, เจ็บแน่นหน้าอก,
คลื่นไส้, ไข้, อาเจียน

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับการเสริมสร้างภูมิคุ้มกันโรค (เข้าเกณฑ์การรายงานของกรมควบคุมโรค) [ฐานข้อมูล AEFI-DDC]

AEFI

Sinovac

AstraZeneca

Sinopharm

Pfizer

รวมกรณีร้ายแรงที่รับรายงาน

1,876 (7.47 ต่อแสนโดส)

2,326 (6.60 ต่อแสนโดส)

444 (3.43 ต่อแสนโดส)

333 (4.63 ต่อแสนโดส)

ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการพิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน

- แพ้รุนแรง 37 ราย (Anaphylactic shock 3 ราย) (0.15 ต่อแสนโดส)
 - เสียชีวิต 1 ราย
- SJS-TEN เสียชีวิต 1 ราย

- แพ้รุนแรง 11 ราย (0.03 ต่อแสนโดส)
 - ไม่มีผู้เสียชีวิต
- VITT 4 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
 - เสียชีวิต 2 ราย (probable VITT)

- แพ้รุนแรง 1 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
 - ไม่มีผู้เสียชีวิต

- แพ้รุนแรง 1 ราย (0.01 ต่อแสนโดส)
 - ไม่มีผู้เสียชีวิต
- Probable Myocarditis/Pericarditis 8 ราย (0.11 ต่อแสนโดส)
 - ไม่มีผู้เสียชีวิต



ผลการพิจารณาของคณะผู้เชี่ยวชาญ **กรณีเสียชีวิต** ภายหลังการหลังการได้รับวัคซีน COVID-19

ข้อมูล ณ วันที่ 7 พฤศจิกายน 2564 เวลา 16.30 น.

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

• **ผู้เสียชีวิต** ภายหลังได้รับวัคซีนโควิด-19 ที่รับรายงาน **1,436 ราย** -->>> คณะผู้เชี่ยวชาญฯ ได้รับพิจารณาแล้ว **951 ราย**

ส่วนใหญ่ ไม่เกี่ยวข้อง กับการได้รับวัคซีน เป็นเหตุการณ์ร่วมจากภาวะโรคอื่น

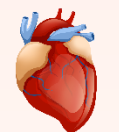
(Coincidental event) **620 ราย** เช่น



- เลือดออกในสมอง **41 ราย**
- ตัดเชื้อของระบบประสาทและสมอง **2 ราย**



- ปอดอักเสบรุนแรง **292 ราย** (COVID-19 273 ราย)
- ลิ่มเลือดอุดตันในปอด **4 ราย**



- โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ **122 ราย**

ภาวะอื่นๆ

- เลือดออกในช่องท้อง **9 ราย**
- โรคอื่นๆ **75 ราย**
- ภาวะติดเชื้อในกระแสเลือด **36 ราย**
- มะเร็ง **10 ราย**
- คาดว่าน่าจะไม่เกี่ยวข้องกับการได้รับวัคซีนให้รอผลชันสูตร และข้อมูลเพิ่มเติม **29 ราย**

ผู้ป่วยเสียชีวิตที่อายุต่ำกว่า 18 ปี **5 ราย**

- พิจารณาแล้วว่าไม่เกี่ยวข้องกับการได้รับวัคซีน **1 ราย** (DKA/HHS) รอติดตามผลการตรวจชันสูตร
- อยู่ระหว่างติดตามข้อมูล **4 ราย**

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

เหตุการณ์ที่ไม่สามารถสรุปได้ว่าเกี่ยวข้องกับการได้รับวัคซีนหรือไม่ (Indeterminate event) **86 ราย** เช่น

- โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ **64 ราย**
- เลือดออกในสมอง **8 ราย**
- ภาวะลิ่มเลือดอุดตันร่วมกับเกล็ดเลือดต่ำ **2 ราย**
- ระบบหายใจล้มเหลว **1 ราย**
- โรคปอดอุดกั้นเรื้อรัง **1 ราย**
- ไม่สามารถระบุสาเหตุการเสียชีวิต **1 ราย**
- รอสรุปสาเหตุการเสียชีวิตจากผลชันสูตรศพ **9 ราย**

ข้อมูลไม่เพียงพอที่จะสรุปว่าเกี่ยวข้องกับการได้รับวัคซีนหรือไม่ (Unclassified event) **52 ราย**

รอสรุปสาเหตุการเสียชีวิตจากผลชันสูตร และข้อมูลเพิ่มเติม **189 ราย**