

สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

15 สิงหาคม 2564



เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค



ข้อมูล ณ วันที่ 15 สิงหาคม 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด
23,592,133 โดส

Sinovac

11,185,283

AstraZeneca

10,083,997

Sinopharm

1,945,737

Pfizer

377,116

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

รวมกรณีร้ายแรงที่รับรายงาน

➤ ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการ
พิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญว่า
เกี่ยวข้องกับวัคซีน

Sinovac

2,030 (34.34 ต่อแสนโดส)

■ แพ้รุนแรง 22 ราย
(0.2 ต่อแสนโดส)

AstraZeneca

2,343 (73.58 ต่อแสนโดส)

■ แพ้รุนแรง 4 ราย
(0.04 ต่อแสนโดส)
■ VITT 2 ราย (0.02 ต่อแสนโดส)

Sinopharm

78 (6.8 ต่อแสนโดส)

-

Pfizer

10 (8.35 ต่อแสนโดส)

อยู่ระหว่างการพิจารณา

★ รายงานผู้เสียชีวิตหลังได้รับวัคซีนทั้งหมด 376 ราย โดยยังไม่มีรายใดที่ได้รับการพิจารณาจากผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน ★