

สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

8 สิงหาคม 2564



เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19



ข้อมูล ณ วันที่ 8 สิงหาคม 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด

20,669,780 โดส

Sinovac

10,043,016

AstraZeneca

9,069,821

Sinopharm

1,473,615

Pfizer

83,328

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

2,258 (22.48 ต่อแสนโดส)

แพ้รุนแรง 22 ราย
(0.2 ต่อแสนโดส)

AstraZeneca

2,606 (28.73 ต่อแสนโดส)

แพ้รุนแรง 2 ราย
(0.02 ต่อแสนโดส)
VITT 2 ราย (0.02 ต่อแสนโดส)

Sinopharm

90 (6.10 ต่อแสนโดส)

-

Pfizer

0 (ต่อแสนโดส)

ยังไม่มีกรณียา
พบผู้ป่วยใน รพ.

★ รายงานผู้เสียชีวิตหลังได้รับวัคซีนทั้งหมด 334 ราย โดยยังไม่มีรายใดที่ได้รับการพิจารณาจากผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน ★