

# สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

29 สิงหาคม 2564



# เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค



ข้อมูล ณ วันที่ 29 สิงหาคม 2564 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด  
30,954,477 โดส

Sinovac

13,993,158

AstraZeneca

12,811,925

Sinopharm

3,425,320

Pfizer

724,074

## 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	2,488 (17.78 ต่อแสนโดส)	2,783 (21.72 ต่อแสนโดส)	140 (4.09 ต่อแสนโดส)	64 (8.84 ต่อแสนโดส)
<ul style="list-style-type: none"> <li>ผู้ป่วยร้ายแรงที่ได้รับการพิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>แพ้รุนแรง 24 ราย (0.17 ต่อแสนโดส)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>แพ้รุนแรง 6 ราย (0.05 ต่อแสนโดส)</li> <li>VITT 5 ราย (0.03 ต่อแสนโดส) Definite VITT (1), Probable VITT (2), Possible VITT (2)</li> </ul>	-	-

★ รายงานผู้เสียชีวิตหลังได้รับวัคซีนทั้งหมด 541 ราย โดยยังไม่มีรายใดที่ได้รับการพิจารณาจากผู้เชี่ยวชาญว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน ★