



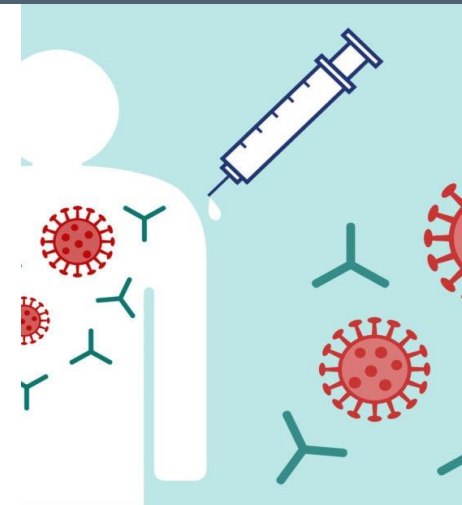
“

”

สถานการณ์เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์  
หลังการได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

25 สิงหาคม 2566





# เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรค COVID-19



กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

ข้อมูล ณ วันที่ 25 สิงหาคม 2566 เวลา 16.30 น.

จำนวนที่ฉีดวัคซีนทั้งหมด  
147,600,205 โดส

Sinovac

26,547,253

AstraZeneca

48,728,829

Sinopharm

14,948,354

Pfizer

49,281,481

Moderna

8,094,288



## เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงที่เกี่ยวข้องกับวัคซีนภายหลังได้รับวัคซีนป้องกันโรคโควิด 19 ที่สำคัญ

อาการไม่พึงประสงค์ที่พบบ่อยในวัคซีนป้องกันโรค COVID-19 ทุกชนิด

ไข้



ปวดศีรษะ



เวียนศีรษะ





คลื่นไส้, อาเจียน



ปวดเมื่อยตามตัว



เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์	จำนวนผู้ป่วยรวม (จำนวนผู้เสียชีวิต)*	จำนวน (อัตราการรายงานต่อแสนโดสจำแนกตามชนิดวัคซีน)			
		 sinovac*	 AstraZeneca	 国药集团 SINOPHARM	 Pfizer
อาการแพ้รุนแรง (Anaphylaxis)	99 (2)	46 (0.17/แสน) เสียชีวิต 1 ราย	29 (0.06/แสน) เสียชีวิต 1 ราย	4 (0.03/แสน)	20 (0.04/แสน)
ภาวะกล้ามเนื้อหัวใจ/เยื่อหุ้มหัวใจอักเสบ (Myocarditis/Pericarditis)	57 (0 <sup>§</sup> )	1 (0.004/แสน)	2 (0.004/แสน)	1 (0.007/แสน)	53 (0.11/แสน)
ภาวะล้มเหลวของหัวใจร่วมกับ เกล็ดเลือดต่ำ (VITT)	8 (2)	-	8 (0.01/แสน) เสียชีวิต 2 ราย	-	-

\* หมายเหตุ ข้อมูลจากผลการประชุมคณะผู้เชี่ยวชาญเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนทั้งระดับส่วนกลางและระดับเขต

§ หมายเหตุ จากการพิจารณาข้อมูลเพิ่มเติมเมื่อวันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2566 คณะผู้เชี่ยวชาญฯ มีมติเปลี่ยนแปลงผลการพิจารณาจาก Myopericarditis (Vaccine product related reaction) เป็น Severe acute heart failure (Indeterminate event)



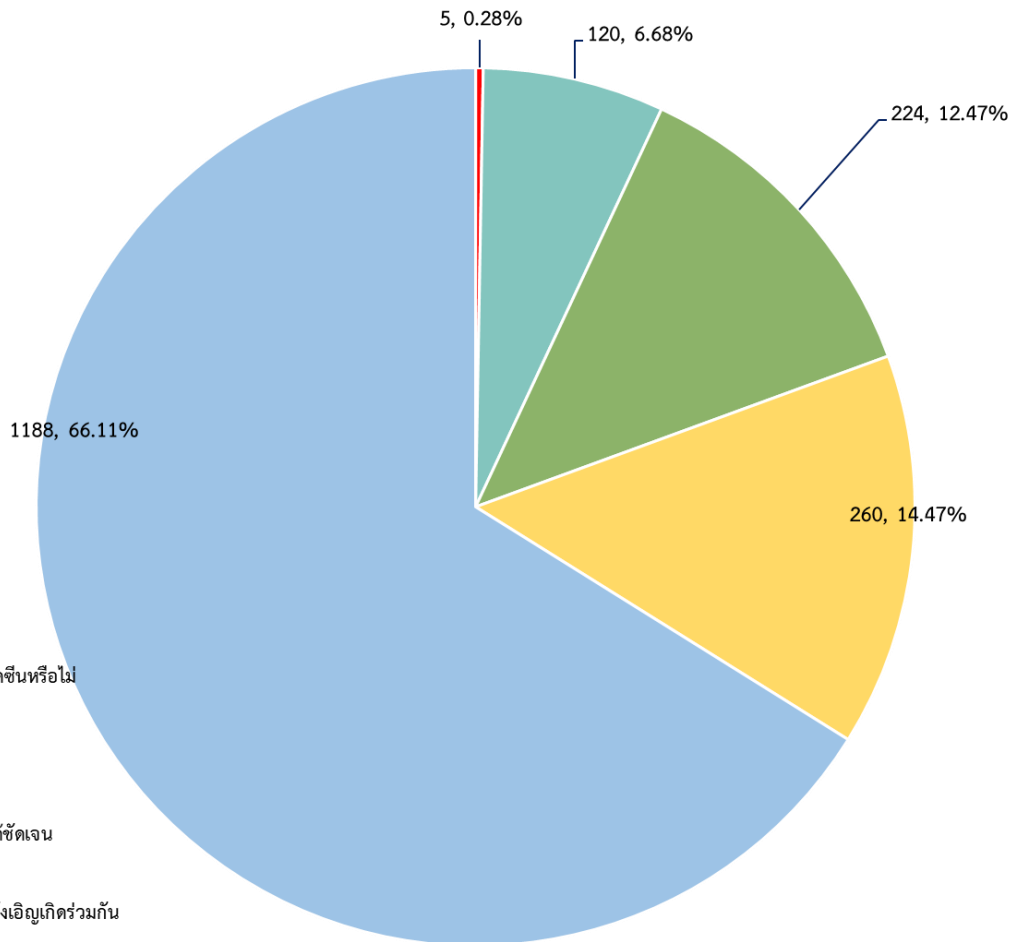
# ผลการพิจารณาของคณะผู้เชี่ยวชาญ กรณีเสียชีวิต ภายหลังการได้รับวัคซีน COVID-19

ข้อมูล ณ วันที่ 25 สิงหาคม 2566 เวลา 16.30 น.

กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค

➤ **ผู้เสียชีวิต** ภายหลังได้รับวัคซีนโควิด-19 ที่ได้รับรายงาน 2,305 ราย —>>> คณะผู้เชี่ยวชาญฯ ได้พิจารณาแล้ว 1,797 ราย

ผลการพิจารณาโดยคณะผู้เชี่ยวชาญกรณี เสียชีวิต ภายหลังได้รับวัคซีน (N=1797)



- เกี่ยวข้องกับปฏิกิริยาจากวัคซีน
- ข้อมูลไม่เพียงพอที่จะสรุปได้ว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีนหรือไม่
- ติดตามข้อมูลเพิ่มเติมเพื่อนำเข้าพิจารณาใหม่
- อาจจะเกี่ยวข้องกับวัคซีนแต่ไม่สามารถสรุปได้ชัดเจน
- เป็นเหตุการณ์ร่วมที่ไม่เกี่ยวข้องกับวัคซีนแต่บังเอิญเกิดร่วมกัน






หมายเหตุ อยู่ระหว่างประสานขอข้อมูลจากโรงพยาบาลเพื่อนำเข้าพิจารณา 508 ราย

เหตุการณ์ที่สรุปได้ว่าเกี่ยวข้องกับวัคซีน (Vaccine product related reaction) 5 ราย (ภาวะลิ่มเลือดอุดตันร่วมกับเกล็ดเลือดต่ำ 2 ราย, อาการแพ้รุนแรง 2 ราย (ร่วมกับภาวะช็อก 1 ราย), Stevens-Johnson syndrome and Toxic epidermal necrolysis 1 ราย)

เป็นเหตุการณ์ที่อาจจะเกี่ยวข้องกับวัคซีนแต่ไม่สามารถสรุปได้ชัดเจน (Indeterminate event) 260 ราย เช่น

- โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ 165 ราย
- เลือดออกในสมอง 29 ราย
- ภาวะลิ่มเลือดอุดตันร่วมกับเกล็ดเลือดต่ำ 2 ราย
- อื่นๆ 64 ราย

เป็นเหตุการณ์ร่วมจากภาวะโรคอื่น (Coincidental event) 1,188 ราย

- เช่น
-  เลือดออกในสมอง 114 ราย
  -  ตัดเชื้อของระบบประสาทและสมอง 2 ราย
  -  ปอดอักเสบรุนแรง 434 ราย (COVID-19 364 ราย)
  -  ลิ่มเลือดอุดตันในปอด 10 ราย
  -  โรคเกี่ยวกับระบบหัวใจและหลอดเลือดหัวใจ 220 ราย