



# รายงานสถานการณ์ให้บริการฉีดวัคซีนโควิด 19

## ประจำวันอังคารที่ 1 มิถุนายน 2564

(ข้อมูล ณ วันที่ 31 พฤษภาคม 2564 เวลา 18.00 น.)

โดยกระทรวงสาธารณสุข



### จำนวนการได้รับวัคซีนโควิด 19 สะสม (28 กุมภาพันธ์ – 31 พฤษภาคม 2564)

เข็มที่ 1 (ราย)	เข็มที่ 2 (ราย)	รวม (โดส)
2,539,491	1,125,368	3,664,859

### สรุปการจัดสรรวัคซีนโควิด 19 ให้หน่วยบริการ

#### Sinovac

จำนวนวัคซีนทั้งหมดที่ได้จัดสรร จำนวน 3,927,906 โดส

#### AstraZeneca

จำนวนวัคซีนทั้งหมดที่ได้จัดสรร จำนวน 116,000 โดส

รวมการจัดสรรวัคซีนทั้งหมด จำนวน 4,043,906 โดส

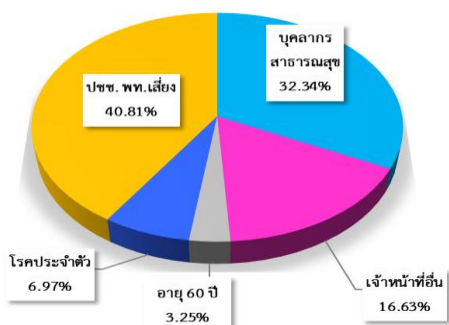
วันที่ 31 พฤษภาคม 2564

ฉีดไป 54,977 โดส

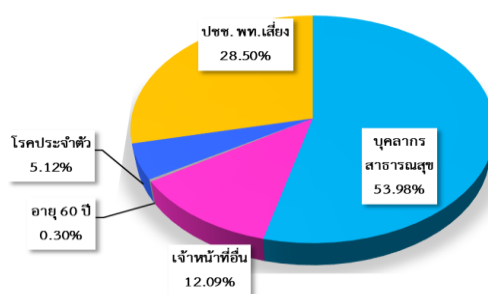
### ผลการให้บริการวัคซีนโควิด 19

จากการติดตามผลการให้บริการวัคซีนโควิด 19 ในระบบฐานข้อมูล MOPH Immunization Center พบว่า ผู้ที่ได้รับวัคซีนสะสม ตั้งแต่วันที่ 28 กุมภาพันธ์ – 31 พฤษภาคม 2564 ทั้งหมด 3,664,859 โดส ใน 77 จังหวัดทั่วประเทศ ผู้ได้รับวัคซีนเข็มที่ 1 จำนวน 2,539,491 ราย เป็นบุคลากรทางการแพทย์ 821,233 ราย เจ้าหน้าที่ที่มีโอกาสสัมผัสผู้ป่วย 422,231 ราย ผู้ที่มีอายุตั้งแต่ 60 ปีขึ้นไป 82,609 ราย บุคคลที่มีโรคประจำตัว 176,974 ราย ประชาชนในพื้นที่เสี่ยง 1,036,444 ราย และจำนวนผู้ได้รับวัคซีนครบตามเกณฑ์ (ได้รับวัคซีน 2 เข็ม) จำนวน 1,125,368 ราย เป็นบุคลากรทางการแพทย์ 607,521 ราย เจ้าหน้าที่ที่มีโอกาสสัมผัสผู้ป่วย 136,057 ราย ผู้ที่มีอายุตั้งแต่ 60 ปี ขึ้นไป 3,422 ราย บุคคลที่มีโรคประจำตัว 57,651 ราย และประชาชนในพื้นที่เสี่ยง 320,717 ราย ดังรูป

สัดส่วนกลุ่มเป้าหมายที่ได้รับการฉีดวัคซีนโควิด 19 เข็มที่ 1



สัดส่วนกลุ่มเป้าหมายที่ได้รับการฉีดวัคซีนโควิด 19 เข็มที่ 2



สำหรับจำนวนผู้ได้รับวัคซีนโควิด 19 ในวันที่ 31 พฤษภาคม 2564 ผู้ได้รับวัคซีนทั้งหมด 54,977 โดส แยกเป็น ผู้ที่ได้รับวัคซีนเข็มที่ 1 จำนวน 40,562 ราย และจำนวนผู้ได้รับวัคซีนครบตามเกณฑ์ (ได้รับวัคซีน 2 เข็ม) จำนวน 14,415 ราย

#### ผลการเฝ้าระวังอาการไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีน

พบผู้ที่มีอาการไม่พึงประสงค์ภายหลังได้รับวัคซีนรุนแรงที่ได้รับการยืนยันจากคณะผู้เชี่ยวชาญ\* รวม 18 ราย โดย 17 ราย มีอาการแพ้รุนแรง (Anaphylaxis) และมีอาการชา (Polyneuropathy) 1 ราย หลังรักษาอาการเป็นปกติ และไม่พบผู้เสียชีวิตที่มีสาเหตุมาจากวัคซีน

ช่วงเวลา	จำนวนผู้มีอาการไม่พึงประสงค์รุนแรงที่ได้รับการยืนยันจากคณะผู้เชี่ยวชาญ*
สะสมตั้งแต่วันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2564	18
แพ้รุนแรง (Anaphylaxis)	17
ชา (Polyneuropathy)	1

\* คณะผู้เชี่ยวชาญพิจารณาอาการภายหลังได้รับการสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค กองระบาดวิทยา กรมควบคุมโรค