

BioNTech(BNT162b2) COVID-19 疫苗

學生接種後注意事項暨接種通知單

_____縣(市) _____學校給家長的接種小叮嚀

您的子女_____, _____年____班____號, 於_____年____月____日

☐已接種 BioNTech(BNT162b2)COVID-19 疫苗 衛生所/合約醫療院所章戳: _____

【接種後注意事項】

1. 疫苗接種後可能發生的反應大多為**接種部位疼痛、紅腫**, 通常於數天內消失, 其他可能反應包含**疲倦、頭痛、肌肉痠痛、體溫升高、畏寒、關節痛及噁心**, 這些症狀隨年齡層增加而減少, 通常輕微並於數天內消失。依據疫苗臨床試驗顯示**接種第二劑之副作用發生比率高於第一劑**。
2. 接種疫苗後**可能有發燒反應($\geq 38^{\circ}\text{C}$)**, 一般約 48 小時可緩解。如有持續發燒超過 48 小時、嚴重過敏反應如**呼吸困難、氣喘、眩暈、心跳加速、全身紅疹**等不適症狀, 應儘速就醫釐清病因。
3. 另依據疫苗上市後資料, 接種 BNT162b2 疫苗後曾出現極罕見的心肌炎和心包膜炎病例。這些病例主要發生在接種後 14 天內, 較常發生在接種第二劑之後以及年輕男性, 但評估後 BNT162b2 疫苗用於年輕族群的整體臨床效益仍大於其風險。接種疫苗後 28 天內若出現疑似心肌炎或心包膜炎的症狀, 例如: 胸痛、胸口壓迫感或不適症狀; 心悸(心跳不規則、跳拍或“顫動”); 暈厥(昏厥); 呼吸急促或心悸; 運動耐受不良(例如走幾步路就會很喘、沒有力氣爬樓梯)等, 務必立即就醫。並於就醫時告知醫師相關症狀、症狀發生時間、疫苗接種時間, 以做為診斷參考。若為疑似疫苗接種後嚴重不良事件, 可經由醫療端或衛生局所協助通報至「疫苗不良事件通報系統」(<https://www.cdc.gov.tw/Category/Page/3-aXITBq4ggn5Hg2dveHBg>)。
4. 完成疫苗接種後, 雖可降低罹患 COVID-19 的機率, 但仍有可能感染 SARS-CoV-2, 仍需注重保健與各項防疫措施, 以維護身體健康。
5. 疫苗接種後將會發送「COVID-19 疫苗接種紀錄卡」, 請妥善保管, 接種第二劑疫苗時, 需出示作為接種依據, 以及完成接種後可作為相關證明。

☐未接種 BioNTech(BNT162b2)COVID-19 疫苗(原因: _____)

並請於 110 年____月____日前持此通知單至_____衛生所/醫療院所接種。)

_____縣(市) _____學校 _____年____班____號

(此聯請於完成疫苗接種後繳回學校)

學生姓名: _____, 身分證/居留證/護照字號: _____

已於____年____月____日已完成 BioNTech(BNT162b2)COVID-19 疫苗接種

衛生所/合約醫療院所章戳: _____

依據疫苗第三期臨床試驗結果，於各劑次接種後 7 天可能發生之反應及平均頻率參考資料²

| 常見副作用 | 頻率 | |
|-----------|-----------------|---------------|
| | 年滿 16 歲以上青少年及成人 | 12 至 15 歲的青少年 |
| 注射部位疼痛 | 84.1% | 90.5% |
| 疲倦 | 62.9% | 77.5% |
| 頭痛 | 55.1% | 75.5% |
| 肌肉痛 | 38.3% | 42.2% |
| 畏寒 | 31.9% | 49.2% |
| 關節痛 | 23.6% | 20.2% |
| 發燒(>38 度) | 14.2% | 24.3% |

臨床試驗與上市後經驗之年滿 12 歲接種者的不良反應^{2,3}

| 頻率 | 症狀 |
|-----------------------|--|
| 極常見(≥1/10) | 頭痛、腹瀉、關節痛、肌痛、注射部位疼痛、疲勞、畏寒、發燒 ^a 、注射部位腫脹 |
| 常見(≥1/100 ~ <1/10) | 噁心、嘔吐 |
| 不常(≥1/1,000 ~ <1/100) | 淋巴結腫大、過敏反應(例如：皮疹、搔癢、蕁麻疹 ^b 、血管性水腫 ^b)、失眠、肢體疼痛 ^c 、身體不適、注射部位搔癢 |
| 罕見(<1/1000) | 顏面神經麻痺 ^d |
| 目前尚不清楚 | 全身性嚴重過敏反應、心肌炎 ^e 、心包膜炎 ^e |

- a. 接種第二劑之後的發燒發生率較高。
- b. 蕁麻疹和血管性水腫的發生率屬於罕見類別。
- c. 指接種疫苗的手臂。
- d. 在截至 2020 年 11 月 14 日的臨床試驗安全性追蹤期間，BNT162b2 疫苗組有 4 名受試者發生急性周邊面癱（或麻痺）。症狀出現時間在第 1 劑接種後第 37 天（受試者未接種第 2 劑）以及第 2 劑接種後第 3、9 和 48 天。安慰劑組無急性周邊面癱（或麻痺）病例。
- e. 上市許可後確認的不良反應。另依據美國 FDA 上市後監測資料(2021/8/23)，心肌炎及心包膜炎相較於女性及年長男性常發生於 40 歲以下男性，目前觀察風險較高為 12 至 17 歲青少年²，經短期追蹤大多數個案經過治療後症狀已緩解。

參考資訊:

- https://www.who.int/publications/i/item/WHO-2019-nCoV-vaccines-SAGE_recommendation-BNT162b2-2021.1
- https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information_en.pdf
- <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/coronavirus-disease-2019-covid-19/comirnaty-and-pfizer-biontech-covid-19-vaccine#comirnaty> > Fact Sheet for Healthcare Providers Administering Vaccine
- <https://www.cdc.gov/vaccines/acip/meetings/downloads/slides-2021-06/03-COVID-Shimabukuro-508.pdf>



衛生福利部疾病管制署 關心您

衛生局敬啟

衛生局

聯絡窗口：_____

學校

聯絡窗口：_____