新冠疫苗接種異常事件的監察

Monitoring of Adverse Events Following Immunization of COVID-19 Vaccines



簡介會大綱 Briefing Content

- 1. 背景資料
- 2. 專有名詞
- 3. 新冠疫苗的安全監測系統
- 4. 疫苗接種異常事件呈報系統
- 5. 新冠疫苗臨床事件評估專 家委員會
- 6. 因果關係評估
- 7. 信息發布
- 8. 風險傳達
- 9. 給醫療人員和公眾的信息
- 10. 風險管理及行動

- 1. Background
- 2. Terminology
- The Safety Surveillance System of COVID-19 Vaccine
- 4. AEFI Reporting System
- 5. Expert Committee on Clinical Events Assessment Following COVID-19 Immunization
- 6. Causality Assessment
- 7. Information Dissemination
- 8. Risk Communication
- Information to healthcare professionals and general public
- 10. Risk Management and Actions



《預防及控制 疾病(使用疫 苗)規例》 (第599K章) **Prevention and** Control of Disease (Use of **Vaccines**) Regulation, Cap. 599K

· 根據《預防及控制疾病(使用疫苗)規例》(法例第599K章),醫務衛生局局長須訂立機制,以監察任何發生在該等接種者身上的,與施用認可使用的疫苗相關的異常事件。

• According to the Prevention and Control of Disease (Use of Vaccines) Regulation, Cap. 599K, the Secretary for Health must put in place a mechanism for monitoring any adverse event occurred to the recipients associated with the administration of the authorized vaccines.



疫苗接種異常 事件 Adverse Event Following Immunization - AEFI

·根據世界衛生組織(WHO)的指引, 疫苗接種異常事件(AEFI)是指接種疫苗 後發生的任何異常醫學事件,並不一定 與疫苗的使用有因果關係。

 According to WHO, AEFI refers to any untoward medical occurrence which follows immunization and which does not necessarily have a causal relationship with the usage of the vaccine



嚴重的疫苗接種異常事件 Serious AEFI

嚴重的疫苗接種異常事件 (Serious AEFI)是指在接種疫苗 後出現的以下情況:

- 致命;
- 危及性命;
- 導致病人入院或延長住院時間;
- · 引致持續性或重要的殘疾 / 功能喪失;
- 導致先天性異常 / 胎兒缺陷;
- · 需要醫療介入以防止上述任何一種結果(醫學上重要的)

A serious AEFI is any untoward medical occurrence which follows immunization that:

- results in death;
- is life-threatening;
- requires in-patient hospitalization or prolongation of existing hospitalization;
- results in persistent or significant disability/ incapacity;
- is a congenital anomaly/birth defect;
- requires intervention to prevent one of the outcomes above (medically important).



非預期的疫苗 接種異常事件 Unexpected AEFI

· 非預期的疫苗接種異常事件(AEFI)是指所涉異常事件的性質、嚴重程度、專一性,或結果與本地產品標籤所載的資料或說明不符。

 An unexpected AEFI is an AEFI whose nature, severity, specificity, or outcome is not consistent with the term or description used in the local product labelling



嚴重或非預期 新冠疫苗接種 異常事件 Serious or Unexpected **AEFI of** COVID-19 Vaccines

- 急性外周面部癱瘓(貝爾面癱)
 Acute peripheral facial paralysis (Bell's Palsy)
- 類速發嚴重過敏反應 Anaphylactoid reaction
- 速發嚴重過敏反應Anaphylaxis
- 由醫護人員或公眾認為免疫接種相關的任何其他嚴重和異常情況 Any other severe and unusual events that are thought by health workers or the public to be related to immunization
- 死亡(與新冠疫苗接種相關異常事件) Death when associated with COVID-19 vaccine adverse event
- 残疾(與新冠疫苗接種相關)
 Disability when associated with
 COVID-19 vaccine

- 腦脊髓炎Encephalomyelitis
- 腦病Encephalopathy
- 吉蘭·巴雷綜合症 (又名吉·巴 氏綜合症) Guillain Barré
 Syndrome
- 住院治療(與新冠疫苗接種相關 異常事件) Hospitalization when associated with COVID-19 vaccine adverse event
- 心肌炎 / 心包炎Myocarditis/ Pericarditis
- 膿毒症Sepsis
- 敗血症Septicaemia
- 血小板減少症/ 血栓伴血小板減 少綜合症 Thrombocytopenia/ Thrombosis with thrombocytopenia syndrome (TTS)
- 中毒性休克综合症 Toxic shock syndrome
- 橫貫性脊髓炎Transverse myelitis

疫苗接種關注 事件 Adverse Event of Special Interest - AESI

- 根據世界衛生組織(WHO)的指引,疫苗接種關注事件(AESI)是一件預先確定和預先定義的,醫學上需關注重要的事件,可能與疫苗有潛在的因果關係,需要進行仔細的監測和通過進一步的特殊研究確認。
- According to WHO, an AESI is a preidentified and pre-defined medicallysignificant event that has the potential to be causally associated with a vaccine product that needs to be carefully monitored and confirmed by further special studies



新冠疫苗的疫苗接種關注事件例子 Examples of AESI for COVID-19 Vaccine

- 兒童多系統炎症綜合症
 Multisystem inflammatory
 syndrome in children
- 急性呼吸窘迫綜合症 Acute respiratory distress syndrome
- 急性心血管損害 Acute cardiovascular injury
- 凝血紊亂 Coagulation disorder
- 急性腎損傷 Acute kidney injury
- 全身性驚厥 Generalized convulsion
- 吉蘭·巴雷綜合症 (又名吉·巴 氏綜合症) Guillain Barré
 Syndrome

- 急性肝損傷 Acute liver injury
- 嗅覺喪失、味覺喪失Anosmia, ageusia
- 凍瘡類損傷Chilblain like lesions
- 單器官皮膚血管炎 Single organ cutaneous vasculitis
- 多形性紅斑 Erythema multiforme
- 速發嚴重過敏反應 Anaphylaxis
- 急性無菌性關節炎 Acute aseptic arthritis
- 腦膜腦炎 Meningoencephalitis
- 急性播散性腦脊髓炎 Acute disseminated encephalomyelitis



新冠疫苗的安全監測系統 The Safety Surveillance System of COVID-19 Vaccine 全球性的安全監察

Safety Monitoring at Global Level

認可疫苗的安全監察

Safety Monitoring of Authorized Vaccine

新冠疫苗

安全監測 系統

Safety Surveillance System of COVID-19 Vaccine

主動及定點監測

Active & Sentinel Surveillance

(CARE Programme)

恆常及促進恆常監測

Passive & Stimulated Passive Surveillance



https://www.drugoffice.gov.hk/eps/do/en/healthcare_providers/adr_reporting/index.html

藥品異常反應 呈報 Adverse Drug Reactions (Reporting)



Adverse Drug Reactions (Reporting)

As part of the post-market drug surveillance activities, the Drug Office of the Department of Health collects adverse drug reaction reports of pharmaceutical products for use in Hong Kong from healthcare professionals and conducts causality assessment to assist subsequent formulation of risk management strategies when necessary.

Healthcare professionals including doctors, Chinese medicine practitioners, dentists, pharmacists and nurses are encouraged to report suspected adverse drug reaction of their patients voluntarily. For further enquires, please contact the Adverse Drug Reaction and Adverse Event Following Immunization Unit of Drug Office at 2319 2920.

COVID-19 Vaccine# Adverse Event Reporting

- Guidance for Healthcare Professionals Reporting of Adverse Event Following Immunization of COVID-19
 Vaccine
 [For Pharmaceutical Industry, please click here]
- Click here to read the presentation slides of Reporting of Adverse Event Following Immunization (AEFI) of COVID-19 Vaccine
- <u>Lists of adverse events following immunization (AEFI) and adverse events of special interests (AESI) for COVID-19 vaccines</u>

COVID-19 Vaccine Adverse Event Online Reporting (For Healthcare Professionals) (English Only

Handling of AEFI reports

Non COVID-19 Vaccine ADR Reporting

- · Guidance for Healthcare Professionals
 - · For Pharmaceutical Industry, please click here
 - For suspected Chinese medicine poisoning cases that require investigation, please use the form, which can be downloaded at http://www.chp.gov.hk/files/pdf/hpf-form3-en-20140219.pdf
- Adverse Drug Reactions (ADR) Report Form (Non COVID-19 Vaccine)







हिन्दी

Consumer

Pharmaceutical

Mobile Version

Recalls

About Us

Safety Alerts and Products

Warning and Advisories for Healthcare Providers

Registered Pharmaceutical

News & Information

Search Clinical Trial

Licensed Drug Dealers

Search Drug Dealers Login - e-CTS

News Subscription

ADR reporting

Related Links

Products



"COVID-19 Vaccine" refers to "Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) vaccine"

接種新冠疫 苗異常事件 網上呈報系統 COVID-19 Vaccine Adverse **Event Online** Reporting system

COVID-19 Vaccine Adverse Event Online Reporting

Page 1 of 7

Notes:

- 1. Item marked with * is compulsory field.
- 2. If the answer of C3 is "Guillain–Barré syndrome (GBS)", please complete the "Guillain–Barré Syndrome (following COVID-19 Vaccination) Report" on the same page.
- 3. # "COVID-19 Vaccine" refers to "Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) vaccine"

Do you want to report a new case on adverse event after COVID-19 vaccination or to provide a follow-up report ① ?*

- Report a new adverse event case
- O Provide a follow-up report

Enter Post/Title	Enter Name
Occupation:*	
Medical Doctor	~
Registration Nu	mber :*
M	
E-mail :*	
Enter E-mail	
Contact Tel / Me	obile phone number :*
Enter contact tel / mo	bile phone number



新冠疫苗臨床 事件評估專家 委員會 **Expert Committee on Clinical Events Assessment Following** COVID-19 **Immunization**

- 專家委員會(Expert Committee) 由衞生署成立,就接種新冠疫苗可能出現的 異常事件進行持續監察,並在認可新冠疫苗的安全監察提供專業意見和建議。
- 委員會由香港大學內科學系臨床教授孔繁毅和香港紅十字會輸血服務中心行政及醫務總監李卓廣醫生共同主持。委員會其他成員分別來自本地大學、醫院管理局和衞生署,專業範疇涉及法醫病理學、血液學、免疫學、微生物學、腦神經科、兒科、藥理學、藥劑學等。
- The Expert Committee was established by the Department of Health, to continuously monitor the potential adverse events following immunization (AEFI) of COVID-19 vaccines, and to provide expert advice and recommendations on the safety monitoring of the authorized COVID-19 vaccines.
- The Committee was co-chaired by Co-convenors Professor HUNG Fan-ngai, Ivan, of the Infectious Diseases Division, University of Hong Kong and Dr LEE Cheuk-kwong of the Hong Kong Red Cross Blood Transfusion Service, Hospital Authority. Other members of the committee come from local universities, the Hospital Authority and the Department of Health, and their professional areas cover forensic pathology, hematology, immunology, microbiology, neurology, pediatrics, pharmacology, pharmacy, etc.

因果關係評估 Causality Assessment

- · 這是一個系統性地對疫苗接種異常事件(AEFI)的評估,目的是確定事件與所接種疫苗之間因果關係的可能性。
- 因果關係評估有助於判定這種關係的關聯程度。
- Causality assessment is the systematic review of data about an AEFI case; it determines the likelihood of a causal association between the event and the vaccine(s) received.
- It is meant to assist in determining the level of certainty of such an association.

因果關係評估 流程 Flow of Causality Assessment

呈報疫苗接 種異常事件 Report AEFI

- 資料核實 Information verification
- 嚴重的疫苗接種異常事件由專家委員會評估 serious AEFIs assessed by Expert Committee

因果演算 Causality Algorithm

- 時間關聯性Temporal relationship
- 其他原因 Alternate explanations
- 相關證明 Proof of association
- 先前證據 Prior evidence
- 研究或文獻紀錄 Record from research or journal
- 基於人群的證據 Populationbased evidence
- 背景數據 Background rate
- 生物學的合理性 Biological plausibility
- 疫苗供應商及世衛提供的相關資料數據Relevant data provided from the vaccine manufacturer and WHO Vigilyze

分類 Classification

- 與免疫接種因果關係一 致 Consistent with causal association to immunization
- 不確定 Indeterminate
- 與免疫接種的因果關係
 不一致 Inconsistent with causal association to immunization
- 無法分類 Unclassifiable



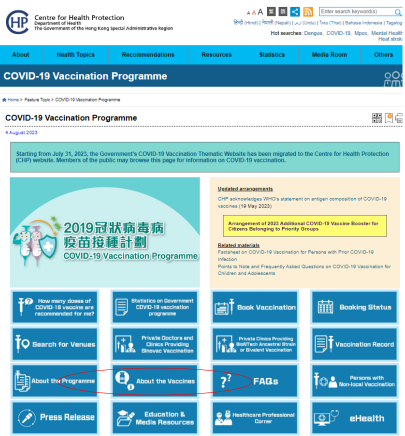
2019冠狀病毒病專題 網站 COVID-19 Thematic Website

衛生防護中心2019 冠狀病毒病疫苗接 種計劃指定網頁 Designated CHP COVID-19 Vaccination Programme Webpage





https://www.chp.gov.hk/tc/features/106934.html



香港新冠疫苗的 安全監察報告 Safety **Monitoring of** COVID-19 Vaccines in **Hong Kong** Report

Safety Monitoring of COVID-19 Vaccines in Hong Kong

This report contains data of adverse event reports up to 31 May 2023

Contents

- 1. COVID-19 vaccines and pharmacovigilance system in Hong Kong
- 2. Summary of AEFI reports received
- 3. AEFI reports received between 1 March 2023 and 31 May 2023
- 4. Specific reports

1. COVID-19 vaccines and pharmacovigilance system in Hong Kong

The ongoing COVID-19 pandemic causes a significant disease burden worldwide. In Hong Kong, surveillance of severe and fatal cases is continued. To reduce the impacts of COVID-19 on health and society, vaccines against COVID-19 is considered an important public health tool for containing the pandemic in the medium and long term.

The two platforms of COVID-19 vaccines authorized for use in Hong Kong have been

信息公佈 Information to Public

風險傳達計劃 Risk Communication Plan

- 專家委員會將發布定期報告,以 提供最新統計數據及評估摘要
- 統計數據會在指定的網頁上發布
- 累計數量的疫苗接種數目
- 新增及累計的疫苗接種異常事件
- 經常呈報的疫苗接種異常事件
- 新冠疫苗的安全警告

- The Expert Committee will issue regular report to provide updates on the statistics and summaries of assessments
- Statistics released in designated webpage
- Accumulated number of vaccination
- New AEFIs since last update and accumulated number of AEFIs
- Frequently reported AEFIs
- Covid-19 vaccine safety warning



科與Sinovac

版本日期 Version date: 2023年4月3日 3 April 2023

新型冠狀病毒滅活疫苗(Vero細胞) COVID-19 Vaccine (Vero Cell), Inactivated

CoronaVac「克爾來福」







1 甚麼是「克爾來福」及其用途

「克爾來福」適用於預防新型冠狀病毒(SARS-CoV-2) 感染所致的 2019冠狀病毒病(COVID-19)。

「克爾來福」適用於3歲及以上人群的預防接種®。

在政府疫苗接種計劃下,此疫苗產品現時是根據《預防及控制疾病(使用疫苗)規例 (第599K章)為指明目的獲認可使用,而非根據《藥劑業及毒藥條例》 (第138章)在香港註冊使用。

8 有關以「克爾來福」疫苗為3歲以下兒童接種, 請參考「6個月大至3歲以下幼童接種克爾來羅疫苗的補充資料」

□ 我(及陪同人士)已經閱讀及明白以上第一項的資料

2 在使用「克爾來福」前,需要瞭解甚麼事項1

以下為不應給予「克爾來福」的情況

如有以下情况,請在適當的 □ 加√, 並告訴在場的醫護人員。	我有 以下情況:
 對「克爾來福」或其他滅活疫苗;或「克爾來福」疫苗中的 任何成分(活性*或非活性成分*,或生產工序中使用的 任何物質)有過敏史。 	
 過往發生過疫苗嚴重過敏反應(如急性過敏反應、 血管神經性水腫、呼吸困難等)。 	
 患有嚴重神經系統疾病(如橫貫性脊髓炎、 格林巴利綜合症、脱髓鞘疾病等)。 	
 未控制的嚴重慢性病患。 (註:常見的慢性病包括糖尿病、高血壓和冠心病等。慢性病人感染 新冠病毒後的重症和死亡風險較高。如健康狀況穩定,藥物控制良好的 慢性病人應接種新冠疫苗以作保護。如你不確定控制情況/最近病情出現 變化/需要調較藥物/需要轉介等,請先與你的家庭醫生或主診醫生 商討何時適合接種。) 	

*包括:滅活的新型冠狀病毒 (CZ02株)、氫氧化鋁佐劑、磷酸氫二鈉、 磷酸二氫鈉、氯化鈉及注射用水。 1 超域藥廠提供資料

注意事項

- 目前暫未獲得本疫苗的保護持久性數據,接種後仍需根據疫情防控需要採取必要的防護措施。
- 患有急性疾病、慢性疾病的急性發作期、嚴重慢性疾病、過敏體質和發熱者需慎用;
 必要時經醫生評估後延遲接種。
- 糖尿病患者或有驚厥、腦癇(前稱癲癇)、腦病或精神疾病史;或有這些病症的 家族史者需慎用。



- 患有血小板減少症或出血性疾病者,肌肉注射本疫苗可能會引起出血,需慎用。
- 尚未獲得本疫苗對免疫功能受損者(例如惡性腫瘤、腎病綜合症、愛滋病患者)的安全性和有效性數據,此類人士接種本疫苗應基於個人考慮。
- 注射免疫球蛋白者應至少相隔1個月以上方可接種本疫苗,以免影響免疫效果。
- 接種本疫苗後出現任何神經系統異常反應者,禁止再次使用。
- 與其他疫苗一樣,無法確保本疫苗對所有接種者均產生保護作用。
- 接種疫苗後,觀察十五分鐘。

育齢期婦女 -

在臨床試驗中接種「克爾來福」後意外妊娠的婦女中收集到的數據非常有限, 尚不足以判斷接種本疫苗後可能導致發生異常妊娠情況的風險。

懷孕期或哺乳期女性

目前尚未獲得孕婦及哺乳期婦女使用「克爾來福」的臨床試驗數據。

兒童和青少年

第一及第二期臨床研究資料顯示,「克爾來福」疫苗於 3 至 17 歲兒童及青少年能產生 免疫力、安全及耐受性良好。此外,現時仍持續進行的第三期臨床研究顯示「克爾來福」 疫苗於這年齡組別的耐受性良好。現時中國內地已為 3 至 17 歲兒童及青少年接種超過 二億劑「克爾來福」疫苗。根據大規模接種計劃的已知數據顯示,「克爾來福」疫苗 沒有重大安全問題。

60歲及以上人群

對60歲及以上人群而言,接種「克爾來福」的效益一般而言高於不接種任何疫苗的 風險。第Ⅰ及Ⅱ期的數據顯示,疫苗對60歲及以上人群是安全的,亦能有效誘發 免疫反應及產生抗體。

其他藥物和「克爾來福」-

- 與其他疫苗同時接種:「克爾來福」尚未進行同期(先、後或同時)接種其他疫苗對本疫苗免疫效果影響的應序研究。
- 與其他藥物同時使用:具有免疫抑制作用的藥物,如免疫抑制劑、化療藥物、 抗代謝藥物、烷化劑、細胞毒素類藥物、皮質類固醇類藥物等,可能會降低人體對 「克爾來福」的免疫反應。
- 正在接受治療的患者:對於正在使用藥物的人群,為避免可能的藥物間相互作用 接種「克爾來福」前建議諮詢醫生意見。

3 如何給予「克爾來福」」

接種途徑為於上臂三角肌區域進行肌肉注射。 就聯合科學委員會聯同專家顧問團有關疫苗接種間隔及劑數的建議 請參閱補充接種須知「我應接種多少劑新程疫苗?」。

2019冠狀病毒病的康復者請參閱「曾感染 2019 冠狀病毒病人士接種新冠疫苗須知」。

4 可能出現的副作用1

在十八歲或以上人士可能出現的副作用

	副作用	可能影響患者比例
十分常見	接種部位:疼痛頭痛疲乏	≥ 10%
常見	 接種部位: 股癢、紅斑、硬結 原癢 即肉痛 噁心 腹瀉 關節痛 咳嗽 股痛 	1% -10%
偶見	 注射部位發熱 哪吐 過敏反應 (包括急性過敏反應) 皮膚、黏膜異常 發燒 養驗 養顯 潮紅 	0.1% -1%
罕見	 接種理位: 出現皮疹/丘疹 眼肉痙攣 眼瞼水腫 下症 皮膚發疼痛 皮腫 液腫 皮腹 洗痛 肉病疾疾 胃病病病疾變 胃肠炎 胃腸炎 潮熱 関病 経療病 病病病疾變 清陽炎 高腸炎 高病 高腸炎 高病 高 こ <l>こ こ <l> こ こ こ こ こ <l> こ こ こ こ こ <l> こ こ こ こ こ <l></l></l></l></l></l>	0.01% - 0.1%
十分罕見	• 貝爾面癱* *於香港在獲授權後觀察所得	<0.01%
嚴重	 在臨床試驗中,識別出八種嚴重異常反應 潰瘍性結腸炎、過敏反應、蕁麻疹、發援 	

在三至十七歲兒童或青少年可能出現的副作用

	副作用	可能影響患者比例
十分常見	• 接種部位疼痛	≥10%
常見	 注射部位硬結、腫脹 皮膚和黏膜異常 噁心 咳嗽 液乏 流鼻水 破痛 	1% -10%
偶見	 注射部位痕癢、紅斑 腹瀉 肌肉痛 咽喉痛 四部紅斑 上呼吸道感染 上腹痛 腹脹 頭暈 淋巴結炎 眼皮炎 	0.1% -1%
嚴重	 截至2021年11月,尚未發現經研究者判斷接種本疫苗有關的嚴重異常事件。 	新與

在上市後安全性監測/境內或境外的上市後監測中觀察到/自發報告的不良反應,這些不良反應無法準確地估計其發生頻率或確定其與本品接權之間的因果關系。包括:聲帶息肉,帶狀皰疹,心悸,心臟顫動,鼻炎,眩暈,耳鳴,感覺減退,暈厥,格林巴利綜合征,貝爾氏廳痹,大廠梗死,肌無力,明部紅斑,呼吸困難,過敏性体克,過敏性皮炎,斑丘疹,血管性水腫,過敏性紫癜,胸部不適,胸痛,胃腸疾病,養白,血小板減少性紫癜,血壓升高,發聲困難,急性應激障礙,難受,心動過速。

5 接種疫苗後的異常事件報告

衛生署設有對藥物的異常反應的呈報系統,收集接種疫苗後出現 異常事件的報告,目的是監察新冠疫苗的安全。若你在接種疫苗後, 出現懷疑的異常事件,在徵詢醫護人員(例如:醫生、牙醫、藥劑師、 護士及中醫師)意見時,若他們認為可能與接種疫苗有關, 可提醒醫護人員向衛生署呈報接種新冠疫苗後的異常事件。

為持續監測與接種2019冠狀病毒病疫苗有關的安全及臨床事件,衞生署及與政府合作的相關機構(包括香港大學)有機會查閱及使用你在接種疫苗時所收集的個人資料及由醫院管理局、私營醫療機構及醫護人員持有的臨床資料,惟有關資料必須為此目的而查閱及使用。



若在接種24小時後注射部位的發紅或觸痛增加,或若你的副作用使你擔心, 又或副作用似乎不會在幾天內消失,請聯絡你的醫生。

在你就醫時,請確保將接種疫苗的詳情告知醫護人員,並向 他們出示你的接種疫苗記錄卡(如有)。他們會進行適當的評估, 如有需要,會向衞生署呈報任何判斷為在醫學上需關注的接種 疫苗後異常事件,讓衞生署採取進一步行動和評估。

請你允許醫護人員報告接種疫苗後異常事件時,在你同意下將異常事件個案和個人及臨床資料轉交衞生署以持續監察接種新冠疫苗的安全及臨床事件。

給醫護人員的信息:

請進行醫學評估,若你認為和疫苗相關的接種疫苗後異常事件是 醫學上需關注,請通過以下網站向衛生署藥物辦公室作網上呈報

https://www.drugoffice.gov.hk/eps/do/en/healthcare_providers/adr_reporting/index.html

如果疫苗接種者在接種疫苗後出現嚴重的異常事件, 請把接種者轉介到醫院。

- 我已閱讀及明白此疫苗接種須知內的所有內容及個人資料收集目的聲明,並同意在2019冠狀病毒病疫苗接種計劃下向本人/本人的子女/本人的受監護人*注射2019冠狀病毒病疫苗;及衞生署及與政府合作的相關機構(包括香港大學)查閱及使用(i)本人/本人的子女/本人的受監護人*的個人資料及(ii)由醫院管理局、相關私營醫療機構及醫護人員持有屬於本人/本人的子女/本人的受監護人*的臨床資料,以便衞生署持續監測與接種2019冠狀病毒病疫苗有關的安全及臨床事件,惟有關資料必須為此目的而查閱及使用。
- *請刪去不適用者

更多有關疫苗及副作用資訊,請瀏覽網站 www.covidvaccine.gov.hk





6體中文版

简体中文

版本日期: 2023年4月3日 最新資訊請參閱網上版本

復星醫藥/德國藥廠BioNTech Fosun Pharma/BioNTech 版本日期 Version date: 2023年3月28日 28 March 2023

信使核糖核酸新冠疫苗 COVID-19 mRNA Vaccine

Comirnaty「復必泰」

(核苷修飾 nucleoside modified)







1 甚麼是「復必泰」及其用途)



「復必泰」是適用於預防由SARS-CoV-2 病毒引起的 COVID-19 的疫苗並有以下四種配方。

「復必泰」	劑量	台資格年龄組別
成人配方	復必泰原始株 30 微克/劑	成年人和 12 歲或以上的青少年
兒童配方	復必泰原始株 10 微克/劑	5 至 11 歲兒童
幼兒配方	復必泰原始株 3 微克/劑	6 個月至 5 歲以下幼童
二價疫苗	復必泰原始株 / Omicron變異株 BA.4-5 (15/15微克) [@] /劑	12 歲或以上合資格人士

本疫苗可使免疫系統(人體的天然防禦系統)產生對抗該病毒的抗體和血細胞從而預防COVID-19。

由於復必泰不含有產生免疫力的病毒,故不會導致COVID-19。

在政府疫苗接種計劃下,四種復必泰配方現時都是根據 《預防及控制疾病(使用疫苗)規例》(第599K章)為指明目的獲認可使用, 而非根據《藥劑業及毒藥條例》(第138章)在香港註冊使用。

@ 每劑含 15 微克mRNA 原始株及 15 微克mRNA Omicron變異株 BA.4-5。根據現有臨床數據, 受試者於完成基礎疫苗接種後接種復必泰二價疫苗或原始株疫苗作為加強劑後,接種復必泰 二價疫苗後所產生針對 Omicron變異株 BA.4-5 的抗體水平及增幅都較接種原始株疫苗為高。

2 在使用「復必泰」前,需要瞭解甚麼事項

不應給予「復必泰」」 —

• 如果你曾對「復必泰」或其活性物質或其他成分有過敏反應

包括: [(4-羥丁基) 氮維二基] 雙(己烷-6,1-二基) 雙(2-己基癸酸酯)(ALC-0315)/ 2- ((聚乙二醇)-2000]-N,N-二十四烷基乙醯胺(ALC-0159)/ 1,2-二硬脂醇-sn-甘油-3-磷酸腈鹼(DSPC)/腈固醇/氯化鉀*/磷酸二氫鉀*/氯化鈉*/ 磷酸氫二鈉二水合物*/trometamol*/trometamol hydrochloride*/蔗糖/注射用水

*只在成人配方的成分

^只在兒童配方、幼兒配方、復必泰二價疫苗的成分

警告和注意事項1

如果你有以下情況,使用本疫苗前,請諮詢您的醫生、藥劑師或護士:

- 以往在接種「復必泰」或任何其他疫苗後,你曾出現過嚴重過敏反應或呼吸問題。
- 你對疫苗接種過程感到焦慮,或曾在任何針頭注射後暈倒。
- 患有嚴重疾病或伴有高燒的感染。但是,如果你出現輕微發燒或上呼吸道感染 (如感冒),仍可以接種本疫苗。

1根據藥廠提供資料



- 有出血問題,容易出現瘀青或正在使用預防血凝塊的藥物。
- 由於HIV 感染等疾病或使用影響免疫系統的藥物 (如皮質類固醇)。
 令你的免疫系統減弱。
- 接種復必泰後,出現心肌炎(心臟肌肉發炎)及心包炎(包圍心臟的外膜發炎)的風險 會增加。這些情況可於接種後數天之內出現,主要發生於14天內。個案更常於接種 第2劑疫苗後及年輕男士身上。與12至17歲相比,5至11歲兒童患心肌炎和心包炎 的風險似乎較低。接種疫苗後,請注意心肌炎及心包炎徵兆的出現,如氣促、心悸、 胸口痛。一旦出現這些徵兆,請立即向醫護人員求助。市民在接種「復必泰」疫苗後 一星期內應避免劇烈運動。

與任何疫苗一樣,接種「復必泰」疫苗後可能無法保護所有接種「復必泰」的人士,亦未清楚你將受到多長時間的保護。

兒童

兒童應接種合乎年齡的疫苗和劑量。

詳情請參閱「兒童及青少年接種新冠疫苗注意事項及常見問題」。

其他藥物和「復必泰」

如果你正使用、最近已經使用或可能需要使用其他藥物或 近期接種過任何其他疫苗,請告知你的醫生或藥劑師。

懷孕和哺乳 ————

如果你正在懷孕或認為你可能懷孕,在接種本疫苗前請告知你的醫生、護士或藥劑師。 目前,尚無關於懷孕期間使用復必泰二價疫苗的資料。然而,針對在懷孕中期和晚期接種最早獲批准的復必泰疫苗之孕婦,大量資料顯示並沒有對懷孕或新生嬰兒造成負面影響。 雖然目前在懷孕頭三個月接種疫苗之後的懷孕結果相關資料有限,但並未發現流產的風險 有所改變。復必泰可在懷孕時使用。

目前,尚無關於在母乳喂哺期間使用復必泰二價疫苗的數據,不過預期不會對母乳喂哺的 新生兒/嬰兒產生影響。在接種最早獲批准的復必泰疫苗後進行母乳喂哺的婦女之數據中, 未顯示有對母乳喂哺的新生兒/嬰兒有不良反應的風險。復必泰百在母乳喂哺時使用。

經考慮海外就懷孕及哺乳的婦女接種信使核糖核酸新冠疫苗的建議及世界各地累積相關 現實的安全數據,聯合科學委員會聯同專家顧問團建議她們可跟隨一般成年人的安排, 接種信使核糖核酸疫苗「復必泰」。

駕駛車輛和操作機器

第4節(可能的副作用)中提到的疫苗接種的某些影響可能會暫時影響您的 駕駛車輛或操作機器的能力。請在這些影響消失後再駕駛車輛或操作機器。

「復必泰」成人配方含有鉀和鈉 -

- 本疫苗每劑含<1 mmol (39 mg) 的鉀,即基本上「無鉀」。
- 本疫苗每劑含<1 mmol (23 mg) 的鈉,即基本上「無鈉」。

3 如何給予「復必泰」

在你上臂#肌肉內注射「復必泰」。

#聯合科學委員會聯同專家顧問團尤其建議兒童及青少年可於大腿前外側中段部位進行肌肉注射。

就聯合科學委員會聯同專家顧問團有關疫苗接種間隔及劑數的建議, 請參閱補充接種須知「我應接種多少劑新冠疫苗?」。 2019冠狀病毒病的康復者請參閱「豐感染2019 冠狀病毒病人士接種新冠疫苗須知」。

關於「復必泰」的使用,如還有任何疑問,請諮詢醫療團隊。

4 可能出現的副作用1

與所有疫苗一樣,「復必泰」可能引起副作用,但並非所有人均會出現副作用。

	副作用	可能影響患者比例
非常常見	開情緒 (6個月至少於2歲) 則肉痛 注射部位:疼痛、腫脹 疲倦 頭痛 應度 接意 (6個月至少於2歲) 發燒 12至15歲之青少年出現上述部分副作用的機會可能會較成年人略多。	>1/10
常見	• 注射部位發紅 ("非常常見"於6個月至11歲) • 噁心 • 嘔吐	≤ 1/10
不常見	 淋巴結腫大 (接種第3劑後較為常見) 感覺不適 手臂疾痛 失眠 注射部位發癢 過數反應如皮疹 (*常見)於6個月至 少於2歲)或瘙癢 感到處弱或乏力/困倦 	≤ 1/100

	副作用	可能影響患者比例
罕見	暫時性一側面部下垂 過敏反應(如蕁麻疹或面部腫脹)	≤1/1,000
非常罕見	 可導致氣促、心悸、胸口痛的心臟肌肉發炎 (心肌炎)及包圍心臟的外膜發炎(心包炎) 	≤1/10,000
未知	 嚴重過敏反應 接種手臂大範圍腫脹 面部腫脹(面部腫脹或出現於曾接受面部皮膚填充劑注射的人身上) 導致皮膚出現紅點或紅色斑塊、呈靶狀或像似由淺紅色環狀包圍內為一暗紅中心點的「牛眼」之皮膚反應(多形性紅斑) 異常皮膚感覺,例如刺痛或爬行感(感覺異常) 感覺或敏感度減退,尤其皮膚上(感覺減退) 月經過多(大多數個案性質屬非嚴重及暫時性) 	無法根據 現有資料估算

5 接種疫苗後的異常事件報告

衛生署設有對藥物的異常反應的呈報系統,收集接種疫苗後出現異常事件的報告,目的是監察新冠疫苗的安全。若你在接種疫苗後,出現懷疑的異常事件,在徵詢醫護人員(例如:醫生、牙醫、藥劑師、護士及中醫師)意見時,若他們認為可能與接種疫苗有關,可提醒醫護人員向衛生署呈報接種新冠疫苗後的異常事件。



為持續監測與接種2019冠狀病毒病疫苗有關的安全及臨床事件,衛生署及與政合作的相關機構(包括香港大學)有機會查閱及使用你在接種疫苗時所收集的個資料及由醫院管理局、私營醫療機構及醫護人員持有的臨床資料,惟有關資料必須 為此目的而查閱及使用。



若在接種24小時後注射部位的發紅或觸痛增加,或若你的副作用使你擔心, 又或副作用似乎不會在幾天內消失。 排聯核你的際生。



在你就醫時,請確保將接種疫苗的詳情告知醫護人員,並向他們出示你的接種疫苗記錄卡(如有)。他們會進行適當的評估,如有需要,會向衞生署呈報任何判斷 為在醫學上需關注的接種疫苗後異常事件,讓衞生署採取進一步行動和評估。

請你允許醫護人員報告接種疫苗後異常事件時,在你同意下將異常事件個案和個人及臨床資料轉交衞生署以持續監察接種新冠疫苗的安全及臨床事件。

給醫護人員的信息:

請進行醫學評估,若你認為和疫苗相關的接種疫苗後異常事件是 醫學上需關注,請通過以下網站向衞生署藥物辦公室作網上呈報

https://www.drugoffice.gov.hk/eps/do/en/healthcare_providers/adr_reporting/index.html [只提供英文版本]

> 如果疫苗接種者在接種疫苗後出現嚴重的異常事件, 請把接種者轉介到醫院。

■ 我已閱讀及明白此疫苗接種須知內的所有內容及個人資料收集聲明,並同意在2019冠狀病毒病疫苗接種計劃下向本人/本人的子女/本人的受監護人*注射2019冠狀病毒病疫苗;及衞生署及與政府合作的相關機構(包括香港大學)查閱及使用(i)本人/本人的子女/本人的受監護人*的個人資料及(ii)由醫院管理局、相關私營醫療機構及醫護人員持有屬於本人/本人的子女/本人的受監護人*的臨床資料,以便衞生署持續監測與接種2019冠狀病毒病疫苗有關的安全及臨床事件,惟有關資料必須為此目的而查閱及使用。

*請刪去不適用者

更多有關疫苗及副作用資訊,請瀏覽網站 www.covidvaccine.gov.hk



繁體中文版



体中文版

版本日期: 2023年3月28日 最新資訊請參閱網上版本



Annex

給醫護人員 通訊 Dear Healthcare

Professional

Letter

香港特別行政區政府 衛生署藥物辦公室

香港九階製塘巧明街 100 號 友邦九龍大樓 20 樓 2002-05 室

本帯福祉 Our Ref.:

電 話 Tel.: (852) 3974 4117 國文傳真 Fax: (852) 2186 9845



THE GOVERNMENT OF THE HONG KONG SPECIAL ADMINISTRATIVE REGION DRUG OFFICE DEPARTMENT OF HEALTH

Suites 2002-05, 20F, AIA Kowloon Tower, Landmark East, 100 How Ming Street, Kwun Tong, Kowloon

22 February 2021

Dear Healthcare Professionals,

Reporting of Adverse Event following Immunization (AEFI) of COVID-19 Vaccine

I am writing to appeal to you to report suspected AEFI of COVID-19 vaccine to the Drug Information and Pharmacovigilance Division of the Drug Office, Department of Health (DH).

As we all know that COVID-19 vaccine is one of the critical interventions against COVID-19 pandemic, the unprecedented rapid development of the COVID-19 vaccines on novel platforms followed by its rapid deployment on a mass scale poses unique challenges in monitoring vaccine safety. Timely reporting of adverse events following COVID-19 immunization is the first step in ensuring the continued safety of the vaccine. The Government has procured COVID-19 vaccines to serve the whole of the Hong Kong population and would arrange for members of the public to receive vaccination as early as possible under the set priority. It is very important that report of AEFI can provide vital information for monitoring the safety of the vaccine. Therefore, your proactive support in identifying the association between AEFI and the vaccine, and timely report to us via the dedicated COVID-19 Vaccine Adverse Event Online Reporting system at (https://www.drugoffice.gov.hk/eps/do/en/healthcare_providers/adr_reporting/index.html) shall make contribution to the success of immunization programs.

Some common minor reactions after vaccinations such as minor local reactions and low-grade fever are not required to be reported. Nevertheless, you are encouraged to report AEFIs if they are doubtful of the relationship or clinically significance between the vaccine and the AEFI concerned. Additional information on the reporting of COVID-19 Vaccine Adverse Event can be found in our guidance at the above mentioned website.

Please refer to the attached Annex for a summary guidance of Reporting of AEFI of COVID-19 vaccines. You may also wish to visit the Drug Office's website for subscription and browsing of "Drug News" which is a monthly digest of drug safety news and information issued by Drug Office.

Yours faithfully,

(WY-CHOW)

for Assistant Director (Drug)

We build a healthy Hong Kong and aspire to be an internationally renowned public health authority



ADVERSE EVENT FOLLOWING IMMUNIZATION (AEFI)

of COVID-19 VACCINES for Healthcare Professionals

DO YOUR PART TO MONITOR COVID-19 VACCINES' ADVERSE EVENTS!



Monitor whether a patient experienced an adverse event after COVID-19 vaccination. 2

Report adverse events to the Drug Office of the Department of Health using COVID-19

Vaccine Adverse Event Online Reporting system.



Contact Drug Office of the Department of Health if you have any questions about AEFI reporting at 2319 2920.

QUESTIONS & ANSWERS

What is an AEFI?

An adverse event following immunization (AEFI) is any untoward medical occurrence which follows immunization and which does not necessarily have a causal relationship with the usage of the vaccine.

What is an AESI?

According to World Health Organization (WHO), an Adverse Event of Special Interest (AESI) is a pre-identified and predefined medically-significant event that has the potential to be causally associated with a vaccine product that needs to be carefully monitored and confirmed by further special studies.

What types of adverse events should be reported?

You should report any event which may be related to vaccine. Of particular importance are events which are serious, or unusual or unexpected events. Submitting a report does not mean that the vaccine caused the event.

Why is it important to report an

When you report an AEFI you provide vital information that is needed to monitor vaccine safety. This information is also used to report on vaccine safety to the public, which contributes to the success of COVID-19 immunization program.

What does NOT need to be reported?

Some common or mild events do not need to be reported. These include: low-grade fever or minor local reactions.

Who should report an AEFI?

Healthcare professionals (e.g. physicians, nurses and pharmacists) are encouraged to voluntarily report AEFIs. Reports should be made using the COVID-19 Vaccine Adverse Event Online Reporting system.

If in doubt, please report.

You do not need to be certain that the adverse event is related to the COVID-19 vaccine.

The COVID-19 Vaccine Adverse Event Online Reporting system, the list of AESI adopted by the Department of Health, and the Guidance for Healthcare Professionals - Reporting of Adverse Event Following Immunization of COVID-19 Vaccine are all available at: https://www.dnugoffce.gov.bk/eps/do/en/seshbace_provides/jadv-reportings/index.html



風險管理 Risk Management

