

新冠疫苗接种说明书 (首次接种(第一剂、第二剂接种))

- ◎ 除必要情况外，原则上本疫苗适用于 40 岁及以上人群接种。
- ◎ 但是，如遇到对其他新冠疫苗所含成分过敏而无法接种等情况，特别希望接种阿斯利康公司的疫苗时，接种年龄可破例放宽至 18 岁以上。
- ◎ 国外有报告显示，有极少数人出现了血栓并血小板低下症候群、毛细血管渗漏综合征、格林巴利综合征等脱髓鞘性疾病。请在理解并接受接种疫苗的风险与成效的基础上，再接种疫苗。

关于新冠疫苗

本疫苗已被列入针对新型冠状病毒(SARS-CoV-2)的国家及地方政府的疫苗接种计划，其接种费用由公共资金承担，并对所有有接种意愿的人免费接种。

疫苗效果及接种方法

本疫苗由阿斯利康公司制造。可预防新冠病毒传染病发病。

研究结果发现：与尚未接种本疫苗的人相比，本疫苗接种者的新冠病毒传染病发病几率很低。(临床试验结果显示预防发病的有效性约为 70%)

商品名称	阿斯利康 (VAXZEVRIA)™ 肌肉注射
作用与用途	预防由新型冠状病毒 (SARS-CoV-2) 引起的感染性疾病
免疫程序	2 剂 (通常间隔 4-12 周) *肌肉注射
接种对象	原则上为 40 岁及以上人群
接种剂量	1 次 0.5ml 共 2 剂次

- 药事批准内容中规定，接种完第一剂后，间隔 4 到 12 周接种第二剂。但是，为了获得最佳效果，最好间隔 8 周以上再接种第二剂。另外，如果您接种完第一剂后已超过 12 周，请尽快接种第二剂。
- 药事批准内容中虽然确认了疫苗对 18 岁及以上人群的效果及安全性，但根据国外的使用推荐情况及各年龄段的风险与成效的相关报告等，目前，原则上接种对象为 40 岁及以上人群。
- 如果您接种了本疫苗的第一剂，原则上第二剂也请接种本疫苗。
- 临床试验结果表明：接种者在完成接种两剂疫苗 15 天后，才可获得充分的针对新冠病毒的免疫力。此外，并非接种疫苗就能完全预防感染。无论您是否接种本疫苗，您都需要采取恰当感染防范措施。

禁忌

下列群体不适宜接种本疫苗。如果您符合以下任一情况，请务必在接种前的问诊中明确告知医生。

- 发热患者 (*1)
- 急重症患者
- 既往发生过疫苗严重过敏反应者 (*2)
- 接种 SARS-CoV-2 疫苗后出现静脉或动脉血栓并血小板低下症候群者。
- 有毛细血管渗漏综合征病史者
- 除上述情况外其它不适宜接种的人群：
(*1) 明显发热症状通常指体温高达或超过 37.5℃。但是即使体温低于 37.5℃，这不一定适用于根据常规体温被诊断为发热的情况。
(*2) 过敏反应以及多种过敏症征兆，包括全身性皮肤和黏膜症状、气喘、呼吸困难、心动过速或低血压症状。

慎用人群

符合下列任一情况的，需慎用疫苗。如果您遇到下列情况，请务必在接种前的问诊中明确告知医生。

- 正在进行抗凝血治疗、患血小板减少症或凝血功能障碍症者
- 曾被诊断为免疫缺陷、或近亲患有先天性免疫缺陷者
- 患有心脏、肾脏、肝脏或者发育障碍等基础疾病者
- 曾接种过疫苗并在接种两天内出现发热、全身皮疹等疑似过敏者
- 曾出现过痉挛症状者
- 可能对本品所含任何成分过敏者

如果您处于孕期或可能怀孕、或处于哺乳期，请务必在接种前的问诊中明确告知医生。

本疫苗产品含有未在其它疫苗中使用过的添加成分。如果您曾对药物有过超敏或过敏反应，请务必在接种前的问诊中明确告知医生。

(续背面)

注意事项

- 完成疫苗接种后请您在接种点至少等候 15 分钟（如果您曾出现过包括过敏性休克在内的严重过敏反应，或出现恶心、头晕等症状，请至少等候 30 分钟）。如果您接种疫苗后感到不适，请立即联系医生。（便于医务人员处理疫苗接种后的突发不良反应。）
- 疫苗接种部位需保持清洁干净。虽然疫苗接种当天洗浴并无大碍，但请不要揉擦接种部位。
- 正常生活不受影响，但接种当天请避免剧烈运动以及过度饮酒等。

不良反应

- 主要的不良反应表现为：接种部位疼痛、头痛、关节和肌肉疼痛、倦怠感、疲劳感、发冷以及发热等。此外，在临床试验中，与第一剂相比，接种第二剂时出现这些症状的频率更高。罕见的严重不良反应包括休克及过敏症。由于本疫苗属于新型疫苗，有可能引起一些目前尚未发现或明确的症状。如果您在疫苗接种后察觉到任何相关症状，请联系接种医师或您的家庭医生。
- 国外有报告显示，有极少数人出现了血栓并血小板低下症候群（※1）、毛细血管渗漏综合征（※2）、格林巴利综合征等脱髓鞘性疾病（※3）。如果接种疫苗后出现以下症状，请您尽快就医。
 - （※1）持续剧烈头痛、视力模糊、气喘、精神错乱、痉挛、胸痛、足部浮肿和疼痛、持续腹痛、接种部位以外的内出血（淤斑）等症状。此外，这些症状几乎都出现在接种后 28 天内，而且，与第二剂相比，多见于接种完第一剂疫苗后。
 - （※2）手足浮肿、低血压等症状
 - （※3）手足无力等运动障碍，麻木等感觉障碍，排尿、排便障碍，视力模糊等视力障碍。

关于疫苗引发的健康损害的保障机制

疫苗接种可能会引起一些健康问题（例如疾病或残疾）。尽管这属于极端案例，但其潜在风险不容忽视，所以已建立起一套针对该风险的保障机制。

如果因接种新冠疫苗而引起健康损害，《预防接种法》同样明文规定了相关保障措施（医疗费、伤残抚恤金等）。相关保障的申请程序请咨询您住所地区的地方政府。

关于新冠病毒传染病

感染新型冠状病毒（SARS-CoV-2）后，患者会出现发热、咳嗽等类似普通感冒的症状。尽管多数轻症患者能被治愈，但是一旦重症化就会出现呼吸困难等重症肺炎症状，严重者会致死。

本次被批准的新冠疫苗（阿斯利康公司制造的疫苗）的特点

本疫苗属于病毒载体疫苗，是利用猴腺病毒载体将编码新冠病毒（SARS-CoV-2）刺突蛋白（病毒入侵人体细胞时所需的蛋白质）基因产物的氨基酸序列传递到人体细胞（抑制腺病毒这种感冒病毒繁殖的处理）的制剂。接种本疫苗后，基因会传递到人体细胞，细胞内会据此基因合成病毒的刺突蛋白，并诱发产生刺突蛋白中和抗体和诱导细胞免疫反应，由此可预防新冠病毒传染病。

本疫苗包含以下成分：

活性成分	◇ 新冠病毒（SARS-CoV-2）疫苗（基因重组猴腺病毒载体） （注：所述猴腺病毒包含编码 SARS-CoV-2 刺突蛋白基因产物的氨基酸序列）
添加成分	◇ L-组氨酸 ◇ L-组氨酸盐酸盐水合物 ◇ 氯化钠 ◇ 氯化镁 ◇ 乙二胺四乙酸二钠盐水合物 ◇ 精制白糖 ◇ 无水乙醇 ◇ 聚山梨酯 80

更多关于新冠疫苗的信息，请阅览厚生劳动省网站。

厚生劳动省 新型冠状病毒 疫苗

检索

如果您无法阅览该网站，请联系您所在地的地方政府。

