

## 新冠疫苗接种说明书 (用于追加(第三剂)接种)

### 关于新冠疫苗

本疫苗接种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,有接种意愿的人可免费接种。此外,追加(第三剂)接种本疫苗的群体年龄在12岁及以上。

### 疫苗效果及接种方法

本疫苗由辉瑞公司制造,使接种者能预防感染新冠病毒。

有报告显示,从追加接种本疫苗起1个月后的中和抗体滴度比接种第二剂1个月后的中和抗体滴度还要高出数倍。

商品名称	復必泰(Comirnaty)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	1次(接种第二剂后间隔一段时间)*肌肉注射
接种对象	12岁及以上人群
接种剂量	1次0.3ml 共1剂次

- 根据预防接种法,追加接种的间隔因接种对象而不同(现在是6~8个月)。请查阅您所在的当地政府通知。
- 无论第一剂和第二剂接种的是哪款疫苗,均可接种本疫苗。
- 并非追加接种本疫苗就能完全预防感染。另外,无论您是否接种本疫苗,您都需要继续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)
- 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。若在第一剂或第二剂接种时出现了这些症状,不可追加接种同款疫苗。

### 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。但是,即使未经与常去的妇产科医生确认,若在接种前的问诊中医生认为可以接种疫苗,则可以接种。

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干净整洁。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

- 主要的不良反应症状表现为：接种部位疼痛、头痛、关节和肌肉疼痛、疲劳感、发冷以及发热症状。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。
- 有报告显示，极少数人在首次（第一剂、第二剂）接种疫苗后出现了疑似心肌炎或心包炎的症状（\*）。如果在接种疫苗后几天内出现胸痛、心悸、气喘、浮肿等症状，请您尽快就医。  
（\*）与第一剂相比，这种症状多见于接种完第二剂疫苗后，年轻人、尤其是男性更多见。
- 报告显示，与接种第一剂和第二剂相比，较多人在追加接种疫苗后出现了以腋下淋巴结肿胀为主的症状（5%左右）。但症状较轻，大多会在数日内恢复，若肿胀严重或持续时间较长，请在医疗机构就诊。

## 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（辉瑞公司制）的特点

本疫苗属于信使 RNA（mRNA）疫苗。配方中的信使 RNA 会嵌入脂膜，它是新冠病毒（SARS-CoV-2）刺突蛋白（病毒入侵人体细胞时所需的蛋白）的“蓝图”。当信使 RNA 通过疫苗接种进入人体后，病毒性刺突蛋白会按照信使 RNA 在人体细胞内生成，由此诱发对抗刺突蛋白的中和抗体和细胞免疫反应，后者能预防感染新冠病毒。

本疫苗包含以下成分：

活性成分	◇ Tozinameran (mRNA, 编码附着在人体细胞膜的全长刺突蛋白)
添加成分	◇ ALC-0315: [(4-羟丁基)氮杂二基]双(己烷-6,1-二基)双(2-己基癸酸酯) ◇ ALC-0159: 2 [(聚乙二醇)-2000] N,N-二十四烷基乙酰胺 ◇ DSPC: 1,2-二硬脂酰基-sn-甘油-3-磷酸胆碱 ◇ 胆固醇 ◇ 氯化钾 ◇ 磷酸二氢钾 ◇ 氯化钠 ◇ 磷酸氢二钠二水合物 ◇ 蔗糖

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。