

新冠疫苗接种说明书 (用于追加(第四剂)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。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,本疫苗的追加(第四剂)接种对象为60岁及以上人群、18岁及以上患有基础疾病的人群以及医生认为重症化风险较高的人群。

疫苗效果及接种方法

本疫苗由辉瑞公司制造。接种第四剂的目的是预防新冠病毒传染病的重症化。

海外研究显示,在奥密克戎变异株流行期间,接种第三剂后经过一定期间后的60岁及以上人群接种第四剂本疫苗后的感染预防效果仅可短期维持,但是重症化预防效果在接种第四剂6周后也未见降低,而是维持原有水平等。

商品名称	复必泰(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剂次(接种第三剂后间隔一段时间) *肌肉注射
接种对象	60岁及以上人群、18岁及以上患有基础疾病的人群以及医生认为重症化风险较高的人群
接种剂量	1剂次0.3ml 共1剂次

- 根据预防接种法,接种第三剂后应间隔5个月以上再接种第四剂。
- 无论第一剂到第三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发病等。另外,无论您是否接种本疫苗,您都需要继续采取恰当的感染防范措施。

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。若在第一剂到第三剂接种时已出现这些症状,则不可接种同款疫苗的第四剂。

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。
- 报告显示，极少数人在接种第一剂到第三剂疫苗后出现了疑似心肌炎或心包炎症状。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。
- 报告显示，与接种第一剂和第二剂相比，较多人在接种第三剂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。
- 报告显示，极少数人在接种 mRNA 疫苗后出现了吉兰·巴雷综合征。如果接种疫苗后出现手脚无力或麻痹等症状，请您尽快就医。

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。