

新冠疫苗接种说明书 (用于追加 (第三剂) 接种)

关于新冠疫苗接种

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 18 岁及以上。

疫苗效果及接种方法

本疫苗由武田 / 莫德纳 (Moderna) 公司制造。可预防新冠病毒传染病发病。

有报告显示, 从追加接种本疫苗起 28 天后的中和抗体滴度比接种第二剂 28 天后的中和抗体滴度要高。

商品名称	Spikevax™ 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	18 岁及以上人群 (本疫苗追加针对未满 18 岁人群的有效性和安全性尚不明确。)
接种剂量	每剂 0.25mL, 共 1 剂

- 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。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（*1）、头痛、关节和肌肉疼痛、疲劳感、发冷以及发热等。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可疑症状，请联系接种医师或您的家庭医生。
（*1）有报告显示，首次（第一剂、第二剂）接种疫苗后，许多人是在第二天而不是在接种后立即感到疼痛。也有接种一周后出现疼痛和肿胀的情况。
- 有报告显示，极少数人在首次接种疫苗后出现了疑似心肌炎或心包炎的症状（*2）。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。
（*2）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淋巴结肿胀的症状（20%左右）。若症状严重或持续时间较长，请在医疗机构就诊。

关于疫苗接种引发的健康损害救济制度

疫苗接种可能会引起一些健康问题（例如疾病或残疾）。尽管极为罕见，但是因其无法消除，所以已建立救济制度。

如果因接种新冠疫苗而发生健康损害，可以根据《预防接种法》的规定获得救济（领取医疗费、伤残抚恤金等）。相关申请程序等，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。

本次接种的新冠疫苗（武田 / 莫德纳（Moderna）公司制造）的特点

本疫苗属于信使 RNA (mRNA) 疫苗，是将新冠病毒 (SARS-CoV-2) 刺突蛋白（病毒入侵人体细胞时所需的蛋白）的“蓝图” mRNA 嵌入脂膜的制剂。接种本疫苗后，mRNA 即被吸入人体细胞，然后在此 mRNA 的基础上，细胞内会产生病毒的刺突蛋白，并诱发针对刺突蛋白的中和抗体和细胞免疫反应，由此可预防 SARS-CoV-2 传染病。

本疫苗包含以下成分：

活性成分	Elasomeran（对附着在人体细胞膜上的刺突蛋白的全长进行编码的 mRNA）
添加成分	◇ SM-102：十七烷-9-基 8-（（2-羟乙基）（6-氧代-6-（十一烷氧基）己基）氨基）辛酸酯 ◇ 胆固醇 ◇ DSPC：1,2-二硬脂酰基-sn-甘油-3-磷酸胆碱 ◇ 1,2-二肉豆蔻酰-rac-甘油-3-甲氧基聚乙二醇（PEG2000-DMG） ◇ 氨丁三醇 ◇ 氨丁三醇盐酸盐 ◇ 冰醋酸 ◇ 醋酸钠水合物 ◇ 精制白砂糖

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



如果您无法浏览该网站，请联系您所在地的地方政府。