## Novavax (Nuvaxovid) COVID-19 疫苗接種須知

衛生福利部疾病管制署 2022 年 7 月 5 日

## Novavax (Nuvaxovid) COVID-19 疫苗

Novavax (Nuvaxovid) 之 COVID-19 疫苗是含佐劑 Matrix-M 之 SARS-CoV-2 重組棘蛋白的疫苗之蛋白質次單元疫苗,用於預防 COVID-19,本疫苗已通過 WHO、歐盟、英、澳等其他先進國家及我國緊急授權使用,適用於 18 歲以上,接種 2 劑基礎劑。依據目前臨床試驗結果資料顯示本疫苗對於年滿 18 歲以上之青少年及成人受試者接種完成 2 劑接種 7 天後預防有症狀感染之有效性約 90.4%¹(非omicron 變異株)。疫苗仿單建議接種基礎劑兩劑之間隔為 21 天以上,目前依我國衛生福利部傳染病防治諮詢會預防接種組 (ACIP) 建議接種間隔為至少 4 週(28 天)。另依據我國 ACIP 建議,本疫苗可作為基礎加強劑、第一次追加劑及第二次追加劑接種,以本疫苗接種基礎加強劑,與第二劑間隔至少4 週(28 天);如為追加劑接種,與前一劑次間隔至少12 週(84 天),接種第二次追加劑,則與第一次追加劑間隔至少5 個月(150 天)。

## 疫苗接種禁忌與接種前注意事項

◆ 接種禁忌:對於疫苗成分有嚴重過敏反應史,或先前接種本項疫苗劑次發生嚴重過敏反應者,不予 接種。

#### ◆ 注意事項:

- 1. 本疫苗與其他疫苗可同時分開不同手臂接種,亦可間隔任何時間接種,以利接種後反應之判別。
- 2. 發燒或正患有急性中重度疾病者,宜待病情穩定後再接種。
- 3. 免疫功能低下者,包括接受免疫抑制劑治療的人,對疫苗的免疫反應可能減弱。(尚無免疫低下者 或正在接受免疫抑制治療者的數據)
- 4. 目前缺乏孕婦接種 COVID-19 疫苗之臨床試驗及安全性資料,而臨床觀察性研究顯示孕婦感染 SARS-CoV-2 可能較一般人容易併發重症。孕婦若為 COVID-19 之高職業暴露風險者或具慢性疾 病而易導致重症者,可與醫師討論接種疫苗之效益與風險後,評估是否接種。
- 5. 若哺乳中的婦女為建議接種之風險對象 (如醫事人員),應完成接種。目前對哺乳中的婦女接種 COVID-19 疫苗的安全性、疫苗對母乳或受哺嬰兒之影響尚未完全得到評估,但一般認為並不會 造成相關風險。接種 COVID-19 疫苗後,仍可持續哺乳。
- 6. 接種 Novavax COVID-19 疫苗後有罕見心肌炎或心包膜炎不良事件的通報案件,歐盟與澳洲於 Novavax 疫苗上市後持續監測罕見心肌炎或心包膜炎之不良事件。目前 Novavax 疫苗接種與心肌炎或心包膜炎之間,尚未確定是否有因果關係 <sup>2~4</sup>。

## 接種後注意事項及可能發生之反應

- 1. 為即時處理接種後發生率極低的立即型嚴重過敏反應,接種後應於接種單位或附近稍作休息留觀 15 分鐘,離開後請自我密切觀察 15 分鐘,但針對先前曾因接種疫苗或任何注射治療後發生急性過敏反 應之民眾,接種後仍請於接種單位或附近留觀至少 30 分鐘。使用抗血小板或抗凝血藥物或凝血功能 異常者施打後於注射部位加壓至少 2 分鐘,並觀察是否仍有出血或血腫情形。
- 2. 本疫苗接種後可能發生的反應大多為接種部位疼痛、紅腫,可適度冰敷,請勿揉抓接種部位。常見的不良反應(如下表)嚴重程度通常為輕度至中度,接種後局部不良反應的持續時間中位數少於或等於2天,而全身性不良反應的持續時間中位數少於或等於1天。
- 3. 如有持續發燒超過 48 小時、嚴重過敏反應如呼吸困難、氣喘、眩暈、心跳加速、全身紅疹等不適症狀,應儘速就醫釐清病因,請您就醫時告知醫師相關症狀、症狀發生時間、疫苗接種時間,以做為診斷參考。若為疑似疫苗接種後嚴重不良事件,可經由醫療院所或衛生局所協助通報至「疫苗不良事件通報系統」(https://www.cdc.gov.tw/Category/Page/3-aXITBq4qgn5Hg2dveHBg)。
- 4. 完成疫苗接種後,雖可降低罹患 COVID-19 的機率,但仍有可能感染 SARS-CoV-2,民眾仍需注重保健與各項防疫措施,以維護身體健康。

## 仿單所列之不良反應<sup>1</sup>

#### 依據疫苗第三期臨床試驗結果,於接種後可能發生之反應及平均頻率參考資料

常見副作用	頻率
注射部位壓痛	75%
注射部位疼痛	62%
疲勞	53%
肌肉痛	51%
頭痛	50%
全身無力	41%
關節痛	24%
噁心/嘔吐	15%

#### 依據疫苗第三期臨床試驗結果接種者的不良反應

頻率	症狀
極常見 (≥1/10)	頭痛、噁心或嘔吐。、肌肉痛。、關節痛。、注射部位壓痛。、注射部位疼痛。、疲倦。、 全身無力 <sup>a,b</sup>
常見 (≥1/100 to<1/10)	注射部位發紅 <sup>a,c</sup> 、注射部位腫脹 <sup>a</sup> 、發熱 <sup>a</sup> 、發冷、肢體疼痛
不常見 (≥1/1,000 to<1/100)	淋巴結腫大、高血壓、皮疹、紅斑、搔癢、蕁麻疹、注射部位搔癢

- a. 第二劑發生頻率通常高於第一劑。
- b. 此症狀亦通報為類流感症狀。
- c. 此症狀包含注射部位發紅和注射部位紅斑(常見)。

#### 參考資訊:

- $1. \ https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/nuvaxovid-epar-product-information\_en.pdf$
- 2. https:///www.tga.gov.au/periodic/covid-19-vaccine-weekly-safety-report-23-06-2022
- 3. https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccines-safety-update-17-june-2022\_en.pdf
- 4. https://www.health.gov.au/initiatives-and-programs/covid-19-vaccines/approved-vaccines/novavax

如果您願意加入『V-Watch 疫苗接種 - 健康回報』,請您掃描接種院所提供之 QR code,並於疾管家提醒您時回覆健康情形,以應用於疫苗安全性評估。感謝您的協助!



# Novavax (Nuvaxovid) COVID-19 疫苗 接種評估及意願書



若同意加入 V-Watch,請提達

□ 已詳閱 COVID-19 疫苗接種須知,瞭解 Novavax (Nuvaxovid) COVID-19 疫苗 之保護效力、副作用及禁忌與注意事項,並同意經醫師評估後接種。				
◆ 本次接種劑次: □第1劑 □第2劑 □基礎加強劑 □第1次追加劑 □第2次追加劑				
評 估 內 容		評估結果		
		否		
1. 過去注射疫苗或藥物是否有嚴重過敏反應史。				
2. 現在身體有無不適病徵(如發燒 38℃、嘔吐、呼吸困難等)。				
3. 是否為免疫低下者,包括接受免疫抑制劑治療者。				
4. 目前是否懷孕。				
5. 體溫:				
被接種者姓名:				
居住地址:				
立意願書人:身分證 / 居留證 / 護照字號:				
□本人  □關係人:被接種者之				
◆醫師評估				
□ 適合接種 □ 不適宜接種;原因				
評估日期:				
醫療院所十碼代碼:				

掃描加入 V - Watch!



詳細內容請參閱疾管署官網



# Taiwan Y-Watch COVID-19 疫苗接種-健康回報

「Taiwan V-Watch」為「疾管家」新建立之 COVID-19 疫苗接種後健康回報系統。透過 LINEapp 上的推播提醒,讓接種疫苗的民眾能夠以手機回報健康情況及獲得相關衛教資訊。

本服務非醫療諮詢,如有任何健康問題需要諮詢,請務必就醫。

## 加入流程 | 只要 2 分鐘立即加入!

## ● 手機掃 QR 碼

接種 COVID-19 疫苗後,您可以在接種現場掃描 Taiwan V-Watch QR 碼加入。



### ❷ 同意聲明條款

在閱讀完使用聲明後,點擊「同意」。



## ❸ 填寫資料

點擊「填寫資料」後,填入您的基本資料及 疫苗接種相關資訊。



## 4 健康回報及提醒

在您接種疫苗且完成資料登錄後,疾管家 就會定時提醒您完成健康回報!

