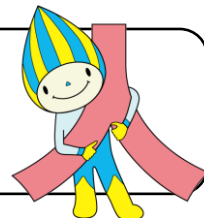


# 对没有接种新冠病毒疫苗的人进行歧视性对待是绝对 NO!

有没有在这么做? 这样的事情

- 营造「义务接种」和「无法拒绝」的氛围
- 要求提交未接种疫苗的原因
- 因未接种疫苗的理由被要求离职, 休假或停课



如果遭受了以上的伤害, 不要一个人承担, 要进行咨询!  
一定会保守秘密。咨询是免费的。一部分的 IP 电话可能无法使用。

## 岐阜县人权咨询窗口

岐阜县人权启发中心 058-272-8252 (工作日 9:00-17:00)

领域	机构名称	电话号码	应对时间
女性・男性	岐阜女性咨询中心	058-213-2131	9:00-24:00 ※工作日 18:00~24:00、星期六、星期日、 节假日、年末年初只对应 DV 咨询
	岐阜性暴力受害者支援中心	058-215-8349	24 小时对应
	岐阜县男女共同参加计划・女性活动支援中心	058-278-0858	【一般用咨询电话】 星期一至星期四, 第 1、3 个星期六 9:00-17:00 【男性专用咨询电话】 每个月的第二个和第四个星期五 17:00- 20:00
LGBT	岐阜县男女共同参加计划・女性活动支援中心	058-278-0858	每月第三个星期五 17:00- 20:00
儿童・青年	青年 SOS 中心	0120-247-505	24 時間対応 (仅在紧急情况下从 20:00 至次日 9:00)
	中央儿童辅导中心	058-201-2111	工作日 8:30 至 17:15
	西浓儿童咨询中心	0584-78-4838	
	中浓儿童咨询中心	0574-25-3111	
	东浓儿童咨询中心	0572-23-1111	
	飞弹儿童咨询中心	0577-32-0594	
	儿童相谈所虐待对应咨询电话	189	24 小时对应
	岐阜县儿童・家庭电话相谈室(烦恼过后有晴天)	0120-76-1152 (手机呼叫不可) 058-213-8080	工作日 8:45-21:00 星期六 8:45-17:00
	儿童 SOS 24	0120-0-78310	24 小时对应
教育咨询微笑咨询电话(各教育办公室)	0120-745-070 (手机呼叫不可)	工作日 9:30-16:15	
残障人士	岐阜县消除歧视残障人士支援中心	058-215-9747	工作日 9:00-17:00
外国人	岐阜县在住外国人相谈中心(国际交通中心内)	058-263-8066	工作日 9:30-16:30
HIV	岐阜县政府艾滋病相谈室	058-272-8270	工作日 9:00-17:00
犯罪受害者	岐阜犯罪受害者支援中心	0120-968-783 058-268-8700	工作日 10:00-16:00

※并且、对于非 24 小时对应的机构, 会在节假日和年末年初以外的日子受理。

可以在所居住的市町村窗口处申请。

大家的人权 110 0570-003-110 (全国通用)(可联系最近的法务局/地区法务局)

女性人权热线 0570-070-810 (全国通用)

儿童人权 110 0120-007-110 (全国通用・通话免费)

外国语人权咨询电话(电话咨询) 0570-090-911 (全国通用)

受理时间 ◎外语人权咨询电话 / 工作日 9:00 - 17:00 ◎其他 / 工作日 8:30 - 17:15

可链接这里进行电子邮件咨询



# 写给 12 岁以上儿童及家长

☆12 岁以上所有希望接种疫苗的人都可以接种新冠疫苗。

<参考：岐阜县接种预约等情况> 截至 R3 年 9 月 27 日

- 已经接种或已经预约的人：符合接种条件的人的 85.8%
- 县内市町村的接种计划率： " 88.0%
- 疫苗供应量： " 89.8% ※预计所有申请人都将可以接种疫苗

(备注)岐阜县新型冠状病毒感染症第 32 次对策协议会・第 44 次对策本部本部员会议 (R3.9.28 召开) 出自“资料 2”。

☆接种新冠疫苗不是强制性的。希望接种疫苗的人，了解疫苗接种的效果及副作用风险，然后根据自己的意愿接受疫苗接种。不可以做任何可能导致同调压力或歧视未接种疫苗的人的事情。

新型冠状病毒感染症迈向彻底遏制第五波  
爱知县・岐阜县・三重县 3 县知事的共同致词  
～为了克服有史以来最大的危机～ **摘录**

## 创造一个没有偏见和歧视的社会

- 坚决不可以产生对感染者本人、发生感染所在团体的人员、医疗从业人员、从县外归乡人员等的歧视・偏见，以及由于利用 SNS 和传播谣言等无实的谣传产生的歧视・偏见。
- 疫苗接种是在申请者同意的情况下进行的，绝不会强迫职场或周遭的人接种疫苗，也不会做任何对未接种疫苗人的诽谤、偏见或歧视的事情。

2021 年 8 月 26 日

爱知县知事 大村 秀章  
岐阜县知事 古田 肇  
三重县知事 铃木 英敬

## 解说！minamo 解除有关新冠疫苗的疑问

Q1 可以在哪里接种疫苗？

A 原则上是住民票所在市辖区内的医疗机构或指定的接种场所。详情请确认从市町村邮寄的接种指引。

Q2 效果有多少？

A 据报道，第二次接种后的预防效果约为 95%，但绝不是 100%。（流感疫苗的预防效果约为 40% 至 60%）。

Q3 疫苗的安全性如何？

A 接种后可能会出现接种部位疼痛、发热等副反应，但多数会在几天内恢复。对疫苗产生严重的过敏性休克反应发生频度据报道大约为 100 万分之 5 左右。但在接种现场准备了药物，以便可以立即处理。

Q4 必须接种疫苗么？

A 接种不是强制性的，只有在接种者同意的情况下才会进行。在了解疫苗的预防效果和副作用的风险后，将根据个人意愿进行疫苗接种。另外，绝不会强迫职场或周遭的人接种疫苗，也不要歧视未接种疫苗的人。

○关于接种的日期和时间、地点、  
接种票等，可咨询各市町村疫苗咨询中心

○关于效果和副反应  
岐阜疫苗咨询中心  
TEL 058-272-8222  
(受理时间) 9:00~21:00 (周末和节假日也可对应)



## Q 在日本接种的新冠疫苗有什么样的效果（预防发病、持续时间）？

在日本，辉瑞、武田 / Moderna 和阿斯利康（\*）的疫苗目前已获得医药法批准，并根据免疫法进行疫苗接种。

（※）原则上，阿斯利康的疫苗原则给 40 岁以上的人接种（但是，如果有特殊需要，例如对其他新冠疫苗中的成分过敏而无法接种，则为 18 岁以上的人）。现在，接种阿斯利康的机会有限，通常在给大家接种的是辉瑞或武田/Moderna 的疫苗。

无论哪种疫苗都在监管部门批准之前，已经在海外进行了临床试验，以确认每种疫苗的预防效果，辉瑞疫苗约 95%和武田/Moderna 疫苗约 94%预防疫苗起效，效果已得到证实。此外，根据在海外进行的多项临床试验的综合分析结果，阿斯利康的疫苗已被证实具有约 70%的预防效果等。

要注意关于对重症的预防效果的理解，因为在监管部门批准前进行的临床试验中病例数不足。但是在已进行的临床试验和收集的批准后实际接种疫苗者的信息等研究报告也表明这些疫苗有对重症预防效果，效果可期。

对于预防感染的效果，无论哪一种疫苗都在批准前的临床实验中未得到确认。但现在由于许多国家或地区使用这些疫苗，目前也正在积累数据。在一些国家进行的研究结果表明，接种 mRNA（信使 RNA）疫苗的人比未接种的人感染发生的少（有症状和无症状）。此外，与临床试验不同，由于很难在相同条件下放置对照组，因此结果很容易出现偏倚，所以对于研究报告数据的读解也要十分的注意。另外，考虑到疫苗的预防效果不是 100%，接种后继续控制感染依然重要。

关于效果的持续时间，比如辉瑞的疫苗，根据国外临床试验后的跟踪调查结果，表示第二次接种后 6 个月的预防效果为 91.3%。另外，就武田/Moderna 疫苗而言，在同样的调查中发现第二次接种后 6 个月的预防效果达到 90%以上。今后需要继

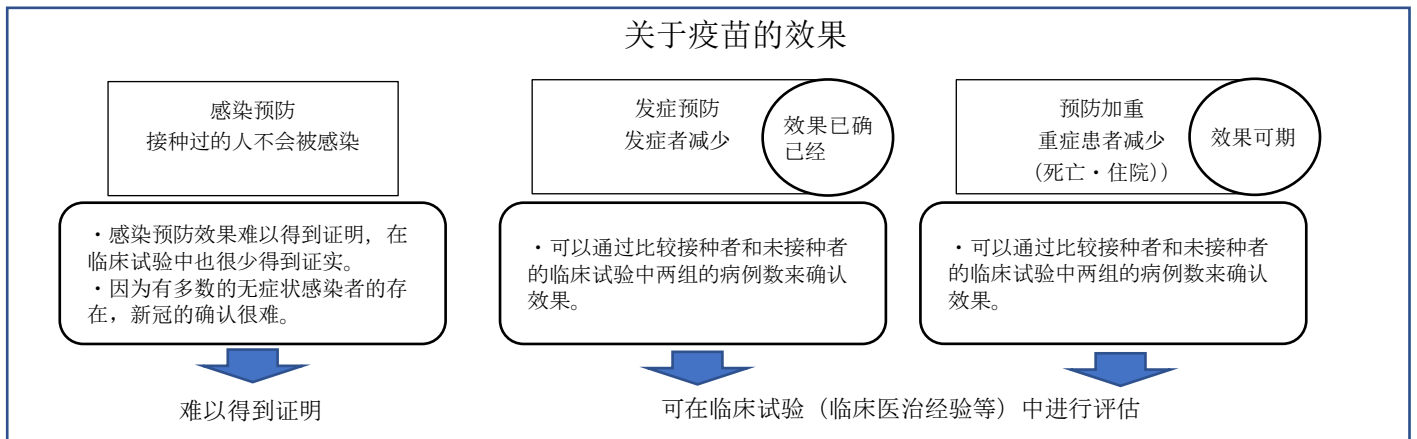
续观测 和收集后续数据

疫苗功效等的详细信息请点击这里↓

（备注）厚生劳动省公布的《新冠疫苗的问答》（截至 R3.9.24）的资料。

<https://www.cov19-vaccine.mhlw.go.jp/qa/>

厚生 予防接種・ワクチン分科会 検索



（备考）厚生劳动省第 68 届厚生审议会预防接种・疫苗分科会副反应检讨部会（R3.9.10 举办）“参考资料 5”。

[https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910\\_00030.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910_00030.html)

## Q 到目前为止已经认识到的一些副反应是什么？

主要的副作用是注射部位疼痛、头痛、关节和肌肉疼痛、疲劳、寒战和发烧。此外，罕见和严重的副作用包括休克和过敏反应。由于该疫苗是新型疫苗，因此有可能出现目前尚未明确的症状。如果您在接种后发现任何令人担忧的症状，与接种医师或

家庭医生相谈。也有非常罕见由于接种疫苗后引发的轻度心肌炎或者心膜炎的报道。

如果在接种疫苗后几天内出现胸痛、心悸、气短、肿胀等症状，请立即就医。

点击此处了解有关疫苗接种不良反应的更多信息↓

厚生科学審議会 予防接種 検索

(备注) 厚生劳动省公布的《新冠疫苗使用说明书》(截至 R3. 9. 24) 的资料  
[https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine\\_yoshinhyouetc.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine_yoshinhyouetc.html)

按年龄划分疑似副反应情况(医疗机构报告的频率) ※截至 R3 年 8 月 22 日

年齢	辉瑞疫苗			武田 / Moderna 疫苗		
	疑似副反应报告	其中严重报告	其中死亡报告	疑似副反应报告	其中严重报告	其中死亡报告
10-19	170	21	0.8	482	38	0
20-29	827	92	2.0	247	22	0.4
30-39	751	81	1.4	127	18	0.7
40-49	557	62	1.3	86	10	0.5
50-59	271	32	2.3	60	12	1.6
60-69	93	19	2.9	84	12	1.1
70-79	65	24	6.9	85	15	1.3
80-	102	56	25.1	56	35	7.0

(备注) 厚生劳动省第 68 届厚生审议会预防接种・疫苗分科会副反应检讨部会 (R3. 9. 10 举办) “资料 1-7-1”。

报告频率为每 100 万次接种。

[https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910\\_00030.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910_00030.html)

与 H1N1 流感疫苗副反应的比较

	辉瑞疫苗	武田 / Moderna 疫苗	H1N1 流感疫苗
	(19,592 人) 2021 年 第 2 次	(5,584 人) 2021 年 第 2 次	(22,112 人) 2009 年
发热 (37.5℃以上)	38.1%	78.9%	3.1%
接种部位反应	90.7%	90.3%	69.9%
发红	15.9%	26.3%	60.1%
疼痛	89.5%	86.3%	43.8%
肿胀	14.1%	20.4%	36.0%
热感	19.0%	32.7%	28.2%
痒	11.9%	13.7%	6.7%
全身症状	75.3%	86.6%	26.7%
疲倦感	68.8%	81.9%	19.0%
头痛	53.1%	66.6%	14.1%
鼻水	14.4%	12.1%	10.4%

(备注) 厚生劳动省第 68 届厚生审议会预防接种・疫苗分科会副反应检讨部会 (R3. 9. 10 举办) “资料 2”。

H1N1 流感的瘙痒程度为中度以上。

[https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910\\_00030.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000208910_00030.html)

## 新型冠状病毒感染症疫情发展趋势（岐阜县内/国内）

新型冠状病毒感染症疫情发展趋势（单位：人）

	岐阜县内 (截至令和3年9月16日)		国内 (截至令和3年9月15日18:00)	
	阳性人数	死亡人数	阳性人数	死亡人数
10岁未満	1,119	0	84,121	0
10~19岁	2,230	0	163,115	1
20~29岁	4,265	0	403,419	16
30~39岁	2,536	0	264,806	50
40~49岁	2,659	2	250,474	171
50~59岁	2,116	6	200,304	444
60~69岁	1,142	15	99,378	1,132
70~79岁	916	59	74,944	3,256
80岁以上	829	126	70,476	8,778

(备注) 厚生劳动省公布的《新冠感染症国内发展趋势》和岐阜县公开数据目录网站。

岐阜县的阳性人数为岐阜县内检查部分。国内的数值为速报值。

<https://www.mhlw.go.jp/stf/covid-19/kokunainohasseijoukyou.html>

<https://gifu-opendata.pref.gifu.lg.jp/dataset/c11223-001>

### 关于接种后健康损害救济制度

接种疫苗有可能会健康损害（例如生病或导致残疾）。虽然极为罕见，但由于留下的伤害是无法消除的，所以设有一个救济制度。

如果由于接种新冠疫苗而对健康造成损害，可以根据疫苗接种法申请救济（医疗费、伤残抚恤年金等）(※)。

关于申请手续，请向住民票登记的市町村咨询。

(※) 如果健康被害是由于接种疫苗引起的，并且经过厚生劳动大臣的认定，则可接受市町村将提供补助。

该认定是由预防接种・传染病・医疗・法律专家组成的

国家疾病・残疾认证审查会对伤害的因果关系进行审查的。

(备注) 厚生劳动省公布的《接种后的注意事项》(截至 R3.9.24)。

[https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine\\_yoshinhyoutc.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine_yoshinhyoutc.html)

有关疫苗接种后健康危害救济制度的更多信息，  
请参阅厚生劳动省的网站↓

予防接種 救济

検索

### (参考) 关于国内《新型冠状病毒疫苗异物污染对策》

<引用厚生劳动省网站(截至 R3.9.24)>

[https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine\\_tmmiawase.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine_tmmiawase.html)

关于新冠疫苗，多个接种点报告称，在未使用状态下混入了异物。

目前，检测出混入金属片的1批次以及不能排除混入风险的2批次，共有3批次已被暂停使用或被自主召回。

另外，在一些接种会场未被停止使用的小瓶中发现了橡胶塞碎片，根据接种会场的判断推迟了一些批次的接种。但是如果确认在制造或收集过程中混入了盖子上的一些橡胶，则可以继续接种。

厚生劳动省将继续努力，让可以接种疫苗的人和等待接种疫苗的人

都能安心地及时接种。

有关如何处理异物的更多信息，  
请参阅厚生劳动省的网站↓

厚劳省 ワクチン 異物混入対応

検索

<关于新型冠状病毒疫苗的多语言材料>

[https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine\\_tagengo.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/vaccine_tagengo.html)

外国語 新型コロナワクチン

検索

★有关新冠疫苗的更多信息，  
请参阅厚生劳动省的网站。

厚劳省 コロナ ワクチン

検索





## 新冠疫苗接种说明书

### 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，接种群体年龄在 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。

研究发现：与尚未接种本疫苗的人相比，本疫苗接种者感染新冠病毒的几率很低。（研究结果报告称，本疫苗预防疾病发作的有效性约为 95%。）

产品名称	復必泰 <sup>®</sup> (Comirnaty <sup>®</sup> ) 肌肉注射
有效性及作用	预防由新型冠状病毒 (SARS-CoV-2) 引起的感染性疾病
接种频次及间隔时间	2 剂 (间隔 3 周) *肌肉注射
接种目标群体	12 岁及以上的年龄群体 (本疫苗针对未满 12 岁人士的有效性和安全性尚不明确。)
接种剂量	每剂 0.3 mL, 共 2 剂

- 两剂疫苗之间的接种间隔时间通常为三周。（如果您接种完第一剂后已超过三周，请尽快接种第二剂。）
- 如果您接种了本疫苗的第一剂，请确保第二剂接种同款疫苗。
- 研究表明：接种者在完成接种两剂疫苗 7 天后，才可获得充分的针对新冠病毒的免疫力，但目前本疫苗预防感染的有效性尚不确定。无论您是否接种本疫苗，您都需要采取恰当感染防范措施。

### 不适宜接种群体

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。

- 明显发热症状 (\*1)
- 身患严重急性病
- 对本疫苗的任一成分出现过严重过敏症状 (\*2)
- 除上述情况外其它不适宜接种的群体：

(\*1) 明显发热症状通常指体温高达或超过 37.5°C。但是即使体温低于 37.5°C，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、出现喘气、呼吸困难、心动过速或血压过低症状。

### 应该对疫苗接种持谨慎态度的群体

符合下列任一情况的，应对疫苗接种持谨慎态度。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
- 曾被诊断为免疫缺陷、或近亲患有先天性免疫缺陷
- 患有心脏、肾脏、肝脏或者发育障碍等基础疾病
- 曾接种过疫苗并在接种两天内出现发热、全身皮疹等过敏症状
- 曾出现过痉挛症状
- 可能对疫苗成分过敏

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他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。

### 完成疫苗接种之后

- 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性副作用。）
- 疫苗接种部位需保持清洁干净。虽然疫苗接种当天洗浴身体并无大碍，但请不要揉擦接种部位。
- 请在疫苗接种当天避免剧烈运动。

### 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。

### 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。

### 关于新冠病毒的感染症状

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，但仍有重症感染者会患有呼吸困难及严重肺炎症状，严重者可能会致死。

### 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

更多关于新冠疫苗有效性及安全性的信息，请阅览“日本国首相官邸”网站的“新冠病毒疫苗”页面。

厚生劳动省

新型冠状病毒疫苗

検索



如果您无法阅览该网站，请联系您所在地的地方政府。

## 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。本疫苗对象群体年龄为 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。

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。(报告显示预防发病的有效性约为 94%。)

产品名称	COVID-19 疫苗莫德纳 (Moderna) 肌肉注射®
有效性及作用	预防 SARS-CoV-2 传染病
接种频次及间隔时间	2 剂 (一般间隔 4 周) *肌肉注射
接种目标群体	18 岁及以上的年龄群体 (本疫苗针对未满 18 岁人士的有效性和安全性尚不明确。)
接种剂量	每剂 0.5mL, 共 2 剂

- 两剂疫苗之间的接种间隔时间通常为四周。(如果您接种完第一剂后已超过四周，请尽快接种第二剂。)
- 如果您接种了本疫苗的第一剂，请务必也接种第二剂本疫苗。
- 临床实验表明：接种者在完成接种两剂疫苗 14 天后，才可获得充分的针对新冠病毒的免疫力，但目前本疫苗预防感染的有效性尚不明确。无论您是否接种本疫苗，您都需要采取恰当感染防范措施。

## 不适宜接种群体

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。

- 明显发热症状 (\*1)
- 身患严重急性病
- 对本疫苗的任一成分出现过严重过敏症状 (\*2)
- 处于除上述情况外其它不适宜接种的状态：

(\*1) 明显发热症状通常指体温达到或超过 37.5°C。但是，鉴于平时体温条件，即便体温未超过 37.5°C，也有可能被判断为发热。

(\*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、出现气喘、呼吸困难、心动过速或血压过低等症状。

## 应该对疫苗接种持谨慎态度的群体

符合下列任一情况的，应对疫苗接种持谨慎态度。如果您属于下列情况，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
- 曾被诊断为免疫缺陷、或近亲患有先天性免疫缺陷
- 患有心脏、肾脏、肝脏、血液疾病或者发育障碍等基础疾病
- 曾接种过疫苗并在接种两天内出现发热、全身皮疹等过敏症状
- 曾出现过痉挛症状
- 可能对疫苗成分过敏



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他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。

### 疫苗接种后的注意事项

- 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休克在内的严重过敏反应，或出现恶心、昏迷等症状，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。（可处理突发性副作用。）
- 疫苗接种部位需保持清洁干净。虽然疫苗接种当天洗浴身体并无大碍，但请不要揉擦接种部位。
- 正常生活不受影响，但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、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。

（\*）许多人第二天而不是接种后立即感到疼痛。接种后约一周可能会出现疼痛和肿胀。

### 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

SARS-CoV-2 传染病发病后，患者会出现发热、咳嗽等类似感冒的症状。尽管很多轻症患者能被治愈，但是一旦重症化就会出现呼吸困难等严重肺炎症状，甚至会致死。

### 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	CX-024414 (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	<ul style="list-style-type: none"><li>◇ 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</li><li>◇ 胆固醇</li><li>◇ DSPC: 1,2-二硬脂酰基-sn-甘油-3-磷酸胆碱</li><li>◇ 1,2-二肉豆蔻酰-rac-甘油-3-甲氧基聚乙二醇 (PEG2000-DMG)</li><li>◇ 氨丁三醇</li><li>◇ 氨丁三醇盐酸盐</li><li>◇ 冰醋酸</li><li>◇ 醋酸钠水合物</li><li>◇ 精制白砂糖</li></ul>

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。