

以下信息节录自 CDC 官方网站，所有内容均以官方网站公布信息为准。

网站链接: <https://chinese.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/allergic-reaction.html>

COVID-19 疫苗和过敏性反应

2021 年 1 月 22 日更新

本网页提供有关在 COVID-19 免疫接种后出现过敏性反应的应对方法建议。本网页也为对其他疫苗有过敏性反应的人群和有其他类型过敏的人群提供建议。我们会在获得新信息后及时更新本页面。

如果您接种了 COVID-19 疫苗，并且认为离开疫苗接种地点后可能会出现严重过敏反应，请立即致电 911 寻求医疗护理。

如果您对 COVID-19 疫苗有严重的过敏性反应

CDC 获悉，一些人在接种 COVID-19 疫苗后出现严重过敏反应，也称为过敏性反应。例如当有人需要用肾上腺素或 EpiPen® 治疗或必须去医院治疗时，这就是严重过敏反应。

如果您对 mRNA COVID-19 疫苗中的任何成分有严重的过敏性反应，您不应该接种任何一种目前可用的 mRNA COVID-19 疫苗。如果您在接种第一剂 COVID-19 疫苗后出现严重的过敏性反应，**CDC 建议您不要接种第二剂疫苗**（详见网址：

https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html?CDC_AA_refVal=https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/pfizer/clinical-considerations.html）。

如果您对 COVID-19 疫苗有不严重的过敏性反应

CDC 还获悉，有报道一些人在接种疫苗后的 4 小时内出现不严重的过敏性反应（称为速发型过敏反应），如荨麻疹、肿胀和喘息（呼吸窘迫）。

如果您对 mRNA COVID-19 疫苗中的任何成分有速发型过敏性反应（即使不严重），CDC 建议您不要接种任何一种目前可用的 mRNA COVID-19 疫苗。如果您在接种第一剂 mRNA COVID-19 疫苗后出现速发型过敏性反应，则不应接种第二剂疫苗。您的医生可能会将您转介给过敏和免疫学专家，以便提供更多的护理或建议。

如果您对其他类型的疫苗有过敏性反应

如果您针对另一种疾病的疫苗或注射疗法有速发型过敏性反应（即使不严重），您应询问您的医生是否应该接种 COVID-19 疫苗。您的医生会帮助您决定接种疫苗是否安全。

如果您有与疫苗无关的过敏

CDC 建议有与疫苗或注射药物无关的严重过敏性反应史的人（如食物、宠物、毒液、环境或乳胶过敏）接种疫苗。有口服药物过敏史或有严重过敏性反应家族史的人也可以接种疫苗。

如果您对聚乙二醇或聚山梨酯有过敏反应

这些建议包括对聚乙二醇和聚山梨酯的过敏性反应。聚山梨酯不是 mRNA COVID-19 疫苗中的成分，但与疫苗中的聚乙二醇密切相关。对聚乙二醇或聚山梨酯过敏的人群不应接种 mRNA COVID-19 疫苗。

保障措施到位

CDC 为 COVID-19 免疫接种提供者提供了有关如何为可能出现严重过敏性反应做好应对准备的建议（详见网址：https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/managing-anaphylaxis.html?CDC_AA_refVal=https%3A%2F%2Fwww.cdc.gov%2Fvaccines%2F covid-19%2Finfo-by-product%2Fpfizer%2Fanaphylaxis-management.html）：

- 所有接种 COVID-19 疫苗的人都应接受现场监测。对疫苗或注射疗法有过严重过敏性反应或任何类型的速发型过敏性的人，应在接种疫苗后接受至少 30 分钟的监测。所有其他人应在接种疫苗后接受至少 15 分钟的监测。
- 疫苗接种提供者应在所有 COVID-19 疫苗接种点配备适当的药物和设备，如肾上腺素、抗组胺药、听诊器、血压表和脉搏计时装置。
- 如果您在接种 COVID-19 疫苗后出现严重过敏反应，疫苗接种人员应提供快速护理并要求紧急医疗服务。您应继续在医疗机构中接受监测至少数小时。

了解有关接种 COVID-19 疫苗后会怎样的更多信息（详见网址：<https://chinese.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/expect/after.html>），包括正常的副作用和减轻疼痛或不适的建议。

CDC 正在监测严重过敏反应的报告

如果某人在接种疫苗后出现严重过敏性反应，其免疫接种提供者应向 疫苗不良反应报告系统 (VAERS) external icon 发送报告(詳見網址: <https://vaers.hhs.gov/index.html>)。VAERS 是一个全国性系统，收集医护专业人员、疫苗制造商和公众关于免疫接种后发生的不良反应报告。意外发生、发生率超出预期或具有异常发生模式的不良反应报告将通过特定研究进行跟踪。

了解有关联邦合作伙伴如何监测美国的 COVID-19 疫苗安全性的更多信息 (詳見網址: <https://chinese.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety.html>)。

更多信息

- 接种 COVID-19 疫苗后会怎样 (詳見網址: <https://chinese.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/expect/after.html>)
- 确保美国 COVID-19 疫苗的安全性 (詳見網址: <https://chinese.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety.html>)
- 疫苗不良反应事件报告系统 (VAERS) external icon (詳見網址: <https://vaers.hhs.gov/index.html>)
- 临时注意事项：为应对 COVID-19 疫苗接种点的过敏性反应做好准备 (詳見網址: https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/managing-anaphylaxis.html?CDC_AA_refVal=https%3A%2F%2Fwww.cdc.gov%2Fvaccines%2F covid-19%2Finfo-by-product%2Fpfizer%2Fanaphylaxis-management.html)
- 使用美国目前授权的 mRNA COVID-19 疫苗的临时临床注意事项 (詳見網址: https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html?CDC_AA_refVal=https%3A%2F%2Fwww.cdc.gov%2Fvaccines%2F covid-19%2Finfo-by-product%2Fpfizer%2Fclinical-considerations.html)
- MMWR：过敏性反应 (包括接种第一剂辉瑞-生物科技 COVID-19 疫苗后的过敏反应) - 美国，2020 年 12 月 14 日至 23 日 (詳見網址: https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7002e1.htm?s_cid=mm7002e1_w)
- MMWR：过敏性反应 (包括接种第一剂 Moderna COVID-19 疫苗后的过敏反应) - 美国，2020 年 12 月 21 日至 2021 年 1 月 10 日 (詳見網址: https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7004e1.htm?s_cid=mm7004e1_e&ACSTrackingID=USCDC_921-DM47045&ACSTrackingLabel=MMWR%20Early%20Release%20-%20Vol.%2070%2C%20January%2022%2C%202021&deliveryName=USCDC_921-DM47045)