第89回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会、令和 4 年度第21回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会

資料1-1-2-2

2022 (令和4)年12月16日

予防接種法に基づく医療機関からの副反応疑い報告状況について

コロナウイルス修飾ウリジンRNAワクチン(SARS-CoV-2) ・コミナティ筋注 6 ヵ月~4歳用(ファイザー)(令和4年10月24日から令和4年11月13日報告 分まで)

3.報告症例一覧(医療機関からの報告)

3.報告症例一覧(医療機関からの報告) 報告日 2022年10月24日~2022年11月13日

注:「No」は、全新型コロナワクチンに係る副反応疑い報告(医療機関からの報告)の通番。報告数(n=0)

今回対象期間にて報告症例なし

1 医療機関から重篤度が「重くない」事例として報告があった場合であっても、症状の転帰が死亡の場合は、「重い」事例として扱っている。

2022年11月13日現在