第98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5年度第11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(合同開催)

2023 (令和5) 年10月27日

資料 1-3-4

新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要 (コミナティ筋注5~11歳用、ファイザー株式会社)

1. 報告状況

○ 10月27日審議会 集計期間:令和4年2月21日~令和5年7月30日

	7月28日審	F議会時点	10月27日和	審議会時点 ^{注1}
	総件数	うち3回目以降	総件数 ^{注2}	うち3回目以降
コミナティ筋注5~11歳用(総数)	3	2	3	2
コミナティ筋注 5~11歳用 (2 価:起源株/オミクロン株BA. 4-5)	0	0	0	0

注1 製造販売業者による調査結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられることがある。取り下げ状況によっては、3回目以降接種後の副反応 疑い事例の増加数が $1\sim5$ 回目接種後の報告の増加数を上回ることや、累計報告件数が前回の集計期間時から減少することがある。

注2 コミナティ筋注(総数)の副反応疑い報告等の件数については、起源株ワクチン、2価ワクチン及び株不明のワクチンの総数として集計している。

2. 専門家の評価

○ 令和5年7月30日までに報告された死亡事例を対象に、専門家の評価を実施(別紙1)。評価結果は、以下のとおり。

因果関係評価結果(公表記号)	コミナティ筋注5~11 歳用(総数)	コミナティ筋注 5 ~11 歳用 (2価:起源株/オミ クロン株BA. 4-5)
α (ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの)	0件	0件
β (ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの)	0件	0件
γ (情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの)	3件	0件

%今回の合同部会の資料 1-3-4 別紙 1 における、No. 3の専門家の評価対象期間は、令和5年4月14日まで

(参考1)報告件数(令和4年2月21日~令和5年7月30日)

○接種回数^{注1}別評価結果

①コミナティ筋注5~11歳用(総数)

	総数			
	州企 安 义	α	β	γ
1回目	0	0	0	0
2回目	1	0	0	1
3回目	2	0	0	2
4回目	0	0	0	0
5回目	0	0	0	0
接種回数不明	0	0	0	0

②コミナティ筋注5~11歳用 (2価:起源株/オミクロン株BA. 4-5)

	総数			
	州心 女 义	α	β	γ
1回目	0	0	0	0
2回目	0	0	0	0
3回目	0	0	0	0
4回目	0	0	0	0
5回目	0	0	0	0
接種回数不明	0	0	0	0

注1:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。

(参考2)報告頻度(令和4年2月21日~令和5年7月30日)

○接種回数別報告頻度

①コミナティ筋注5~11歳用(総数)

© 1777 1373 EL O 117/3/713	3 (//u-////	
接種回数	報告件数/接種者数(回分) ^{注1}	100万回あたりの報告件数
1回目	0件/1,765,792回接種	0件
2回目	1件/1,711,676回接種	0.6件
3回目	2件/718,110回接種	2.8件
4回目	0件/169,558回接種	0件
5回目	0件/506回接種	0件
合計 ^{注2}	3件/4,365,642回接種	0.7件

②コミナティ筋注 5~11歳用 (2価:起源株/オミクロン株BA. 4-5)

接種回数	報告件数/接種者数(回分) 注1	100万回あたりの報告件数
3回目	0件/41,888回接種	0件
4回目	0件/169,558回接種	0件
5回目	0件/506回接種	0件
合計 ^{注2}	0件/211,952回接種	0件

注1 :起源株ワクチン、オミクロン株対応ワクチンを含め、接種回数別の接種者数(回分)について、VRSデータから算出した接種回数別の分布情報をそのまま利用。

注2:「合計」の「報告件数」には、接種回数が不明なものも含む。

【別紙1】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注5~11歳用、ファイザー株式会社)接種後に死亡として報告された事例の一覧(令和4年2月21日から令和5年7月30日までの報告分)

★評価記号

α:「ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの」

原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったことが否定できない症例

β:「ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの」

原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったとは認められない症例

γ:「情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの」

	No	年齢 (接種 性別	接種日	発生日	ロット番号 接種回数	基礎疾患等	死因等 (報告者による見		報告医が 死因等の判断	因果関係	他要因の可 能性の有無	専	淳門家による評価【令和5年7月28日時点】		専門家による評価【令和5年10月27日時点】	
	INO	時)		(死亡日)	ロット金号 接種四数 	基礎疾患等			に 至った検査	(報告医評 価)	(報告医評 価)	り ワクチンと死亡との 因果関係評価	コメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価	コメント	評価に用いた報告内容 ^{注2}
							報告書上の記載	対応する MedDRA PT				(評価記号 [★])		(評価記号 [★])		資料番号 症例No
1		女	2022年4月28日 20	022年4月30日	FN5988 2回目	予診票での留意点:重症心身障害児(超重症児) 出生時重症新生児仮死、低酸素性虚血性脳症、生直後より人工呼吸管理。自発呼吸なく、常に人工呼吸管理。脳性麻痺あり。経管栄養。意思疎通なし。表情は変化しないが、痛み刺激にわずかに顔をゆがめる程度はあり。肢体不自由。超重症児で2014年6月より重症心身障害者病棟に長期入所している。家族も重篤な状態になった際の延命措置は望んでいなかった。 併用薬:デパス、メイラックス、リボトリール、エクセグラン、ニトラゼパム、フェノバール、イーケプラ、アスパラK、アレグラ、エルカルチン、ガスコン2022年4月7日に1回目接種。副反応なく経過した。4月28日午後、2回目接種。2回目接種翌日昼過ぎより心拍数130~150/分の頻脈・冷や汗・疲労感が出現した。様子をみていたが、接種2日後夕方から呼吸不全となり、徐々に脈減少・血圧低下となり、同日夜心肺停止、死亡確認された。状況より急性心筋炎による心不全が考えられた。最後は急性心不全、呼吸不全で死亡したと思われる。CRP高値、頻脈、冷や汗、発熱はないことから、急性心筋炎を疑わせるが、状況や検査からは決定的な要素に乏しく確定できない。よって「心筋炎の疑い」となる。呼吸不全(100% 02パギング)・全身チアノーゼ・血圧測定不可となり点滴・採血は困難であった(ようやく1.5 mLくらい採血できた。)。また、休日対応であり、可能な検査項目も少なかった。心エコーもできる体制ではなかった。なお、2回目接種前日の採血では異常所見はなかった。	急性心筋炎様の心不全	呼吸不全	血昇 (CKL 素り(1,246 大り(1,246 大り(32.8 大り(32.8 大り(32.8 大り(32.8 大り(515) 大り(24.7)	評価不能	無	γ	心肺停止の原因として、心筋炎と診断するための情報がなく、心筋炎のブライトン分類はレベル4と考えられる。また、心不全についても診断するための客観的な情報はない。情報が限られているものの、出生時重症新生児仮死、低酸素性虚血性脳症により、出生直後から人工呼吸器管理および脳性麻痺で長期入院中の重症症例であり、ワクチン接種に関係なく呼吸不全をきたして心肺停止となった可能性も考えられる。 ※~4/28から変更なし。	γ	採血の結果からは、心筋障害も否定できないが、心電図や心エコー、病理による直接的な証拠はない。炎症反応も心筋由来かも不明である。時系列的にワクチンとの関連は否定できないが、長期にわたる脳性麻痺で人工呼吸器管理の状態であり、もともとの心機能がどうであったかも不明である。ワクチン以外にも、心肺停止となる要因が多く、原因をワクチンと断定することはできない。	全 資料1-2-2-3 27808

.

No	年齢(接種	性別	接種日	発生日 (死亡日)	ロット番号	接種回数	基礎疾患等	死因 ^領 (報告者による見		報告医が 死因等の判断	因果関係 (報告医評	他要因の可 能性の有無 (報告医評		門家による評価【令和5年7月28日時点】	DATA LECT	専門家による評価【令和5年10月27日時点】	57/F/- BI \	· ## 中東注
	時) 							報告書上の記載	対応する MedDRA PT	至った検査 - -	価)	価)	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント	評価に用いた 	定報告內容 症例No
2	11 歳	男 202	22年9月19日	2022年9月24日	FR4267	3回目	続。 9/22夕方より瞳孔散大、対光反射消失、頭部CTで脳ヘルニア。	<u>因: 急性脳症に伴うショッ</u> <u>ク、多臓器不全</u> (~7/28の情報に基づ	多症敗脳脳脳多症り力お臓かカインカインカインカインカインカインカインカインカインカインカインカインカインカ	不明 <u>剖検</u> (~7/28の情報 に基づく。)	評価不能	不明	γ	コミナティ接種の翌日から発熱し、痙攣重積状態となり、その後、急性脳症、DIC、多臓器不全などを発症し、接種5目目に重篤な脳浮腫と脳へルニアにて死亡した小児。頻回の熱性痙攣の防往、無熱性痙攣や痙攣重積の既往などから、痙攣予防を目的に抗けいれん薬を6年間服用した既往歴あり。 割検にて患児には脳幹にまで及ぶ高度の脳浮腫と神経細胞の変性・壊死が認められた。これらは急性脳症に合致する病理組織所見である。さらに、気管支周囲のリンパ節や胸腺リンパ詞に組織球活性化による高サイトカイン血症をきたした可能性が推察された。また、遮紙血および血清のタンデムマス検査からは検査できる先天代謝異常結章を設う所見はみられなかった。さらに、尿中有機酸分析結果にも異常が見られなかった。つ方、疾患エクソーム検査を超しやすい体質に関連する遺伝子(具体的な明であるだけでなく、仮に痙攣を起こしやすい遺伝子変異で極端を起こしやすいは質に関連する遺伝子(具体的な明であるだけでなく、仮に痙攣を起こしやすい。遺伝子変異であったとしてもそれが以前患者に認められた均回の熱性症攣の記載なし)に変異を認めたが、その病因性が不異であったとしてもそれが以前患者に認められた均回の熱性症がなるたりに直接死因の原因として散血症が挙げられているが、敗血症として診断された際の情報は確認できない。 直接死因の原因として財血症が準できない。 直接死因の原因として散血症が準行られているが、敗血症として診断された際の情報は確認できない。 直接死因の原因として財血症が半れているが、様々な状況があるため標準化は使31、同6日後の髄液のは値33)であった。Ct値としては40未満ではあるがしながに値33)であった。Ct値としては40未満で存在していたウイルス量は低値と推測される。しか良ながに内の臓液で存在していたウイルス量は低値と推測される。の間接でないにのよいが、これまでに海外から本ワクチン接種後の急が発症させる可能性は残されている。新型コはもるがにれることはを可能性を否定できない。コミナティに含まれることは記録が新型コウイルスワクチンの接種によると結論することは出来ない。	γ	コミナティ接種の翌日から発熱し、痙攣重積状態となり、その後、急性脳症、DIC、多臓器不全などを発症し、接種1目に重篤な脳浮腫と脳ヘルニアにて死亡した小児。頻回の熱性痙攣の既往、無熱性痙攣や痙攣重積の既往などから、痙攣予防を目的に抗けいれん薬を6年間服用した既往歴あり。 前後にて患児には脳幹にまで及ぶ高度の脳浮腫と神経細胞の変性・壊死が認められた。これらは急性脳症に合致する病理組織所見である。さらに、気管支周囲のリンパ節や胸腺リンパ洞に組織球が充満し壊死している所見が節をられており、組織球活性化による高サイトカイン血清のタンデムマス検査からは検査できる先天代謝異常症を疑う所見はみられなかった。きた、尿中中視酸分析結査できたした可能性が推察された。また、濾紙血および血清のタンデムマス検査からは検査できる先天代謝異常症を疑う所見はみられなかった。っ方、疾患エクソーム検査名称の記載なし)に変異を認めたが、その病因性が不明であるだけでなく、仮に痙攣を起こしやすい遺伝子変異を認めたが、その病因性が不明であるだけでなく、仮に痙攣を起こしやすい遺伝子変異であったとしてもそれが以前患者に認められた頻回の熱性痙攣の説明にはなるものの、本患者に生じた重篤な急性脳症の直接死因の原因として敗血症が挙げられているが、敗血症として診断された際の情報は確認できない。 直接死因の原因として敗血症が挙げられているが、敗血症として診断された際の情報は確認できない。 直接死因の原因として敗血症が挙げられているが、敗血症として診断された般の情報は確認できない。 は場での曲清・髄液のHHY6のCt値(Cycle threshold:標的遺伝子の陽性結果が得られるまでの遺伝子増幅のサイクル数。わが国では一般にCt値があるため標準には通りであることから、細清髄液中に存在していたウイルス量は低値と推測される。しかしながら、HHV6が急性脳症の原因となった可能性を否定できない。コミナティに含まれるSARS-CoV-2 mRNAは髄液中に移行しないが、これまで生産の急性脳症の報告がされている。新型コロナウイルスワクチンの接種によると結論することは出来ない。		27891

		手齢		数 井口			死因等 (報告者による見解・考察等)	報告		公米 別	他要因の可 能性の有無	専	門家による評価【令和5年7月28日時点】		専門家による評価【令和5年10月27日時点】		
No) (1 	接種	生別 接種日	発生日 (死亡日)	ロット番号	接種回数基礎疾患等	報告書上の記載 対応す MedDRA	に 至った る	「た検査	報告医評 価)	能性の有無 (報告医評 価)	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント	評価に用いた	左報告内容 ^{注2} 症例No
3	116		月 2022年12月			基礎疾患:アレルギー性鼻炎(レミカット内服)、副鼻腔炎レミカットの服用状況に関して、「レミカット(耳鼻科)」はワクチン接種時に報告のクリニックの初診問診察において「1ヵ月以内の薬服用用欄に配蔵された。同の祖父より鼻炎用かもしれないとの回答があったため、報告医師はそれを服の薬剤と解肌した。基礎疾患に関して、報告医師のクリニックの初診問診察において、けいれんの住や薬、食物アレルギー含むその他の既往歴に全て「なし」と記載された。ワン予診薬内にも特記事項の記載はなかった。家族歴、特記事項なし体重・28~30kg COVIDワクチン接種前の4週間以内に他のいずれのワクチンも接種しなかった経過: 12/13、15.40 5~11歳用コミナティ3回目の接種(接種前の体温:37.1度)19:15 浴槽に顔が浸かっている状態でいるのを家人が発見し、救急要請。18 [に入浴していたが、入浴後の情報はない。入浴前に食欲がなかったとの情報り。19:30 救急隊が現着しての通り:意識レベルJCS(日本昏睡尺度)III-3003+06、GC スコー昏睡尺度)EIVIMI。呼吸はなかった。脈はなかった。足G(心電図)は止であった。大変財には下の通り:意識レベルJCS(日本昏睡尺度)III-3003+06、GC スコー昏睡尺度)EIVIMI。呼吸はなかった。脈はなかった。足G(心電図)は止であった。大変財には性であった。表急隊により静脈路を保上アドレナリンを3~4分おきに投与し、10Lの酸素投行い、CPRを施行しながら搬送。19:57 病院到着。一度PEAIになるもすぐ「にAsystoleとなり、繰り返してROSCセ21:07 死亡確認 死亡時画像診断において、肺水腫の可能性はあるが、血液就下との区別が多かりであいらの効かけて今食を提力た。午後6時30分頃から約30分がけて今食を提力た。午後6時30分頃からり入が大きを持つた。年後7時20分頃、浴室出てつないととに祖父が気付き、浴室内で仰臥位で沈んでいたところを母親がが確認された。今後血の分別に祖父が浴室で物音を聞いている。午後7時20分頃、浴室出てこないととに祖父が気付き、浴室内で仰臥で沈んでいたところを母親が流れまり、肝洗しないが、年後1時20分頃、洗液あり、肺洗りのでは全身結関節に高度に発現。起い環境を1・発現。五眼瞼に深腫なし、衛房に浴れるり、硬色と多れた。現底の間に異状なし。心臓・暗赤色調・活動性、淑なし、肺臓・脳ののより、その他に肉眼の異状なし、心臓血・暗赤色調・活動り、液に気の上腹・皮の所に裂が高がより、アナノ・シーは否定的とられた。また、50 薬動で高速が変があると考えている。)が発力に温度は強度があると考えている。)が潜力に混成性で発見された。20 海前で見来の所見を認め、湖水とし下唇にはしてない、今後、血液検査・発見された。20 海前では、解りに原来の所見を必ずない。31 海上腹に変死の下見を応じれた。22 次 31 次 32 次 32 次 32 次 32 次 32 次 32 次	(新春中 既子) 「頃」 ラ静山 を げ。	動 死断 中部	画像 診 評価		不明	γ	病理組織学的検索の結果、溺水、急死に矛盾せず、アナフィラキシー、てんかん、心筋炎などは否定的で、内因性疾患による死因を推定できる所見は得られませんでした。一方で、ワクチン接種との関連を直接示唆する所見も認めず、接種との因果関係は不明です。	γ	病理組織学的検索の結果、溺水、急死に矛盾せず、アナフィラキシー、てんかん、心筋炎などは否定的で、内因性疾患による死因を推定できる所見は得られませんでした。一方で、ワクチン接種との関連を直接示唆する所見も認めず、接種との因果関係は不明です。 ※~7/28から変更なし。		

注1∶各症例の記載は、令和4年2月21日~令和5年7月30日までに、医療機関又は本ワクチンの製造販売業者から副反応疑い報告された内容に基づく。専門家による評価は、特記した場合を除き、令和5年7月30日時点の報告内容に基づき実施。

注2:直近の集計対象期間において新規又は追加報告された症例について、対応する症例Noを記入している。同一症例であっても、報告内容の更新等により医療機関又は製造販売業者から複数回報告される場合がある。同一症例について複数回報告された場合は、評価時点で最後に報告された報告内容に基づき評価している。

注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症」を追加している。 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注5~11歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表**(令和4年2月21日から令和5年7月30日までの報告分) (接種回数総計)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計			
		男	女	性別不明
sat the same of th	15	12	3	
一般・全身障害および投与部位の状態	1	1	0	
多臓器機能不全症候群	1	1	0	
感染症および寄生虫症	1	1	0	
敗血症	1	1	0	
血管障害	1	1	0	
ショック	1	1	0	
呼吸器、胸郭および縦隔障害	3	2	1	
呼吸不全	1	0	1	
肺うっ血	1	1	0	
肺水腫	1	1	0	
傷害、中毒および処置合併症	1	1	0	
脳ヘルニア	1	1	0	
心臓障害	5	3	2	
心筋炎	1	0	1	
心停止	1	1	0	
心肺停止	1	1	0	
心不全	1	0	1	
無脈性電気活動	1	1	0	
神経系障害	2	2	0	
脳症	1	1	0	
脳浮腫	1	1	0	
免疫系障害	1	1	0	
サイトカインストーム	1	1	0	

- | 注1:7/30時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(7/30)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。
- 注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。
- 注3:光凶等」の記載は副及心疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告有意先)を総合的に考慮の工、記載。 資料「一」一とで資料「一と一との」症状名(F1力とは異なることがある。 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。
- 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。 10月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。
- 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注5~11歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表**(令和4年2月21日から令和5年7月30日までの報告分) (2回目接種)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計			
		男	女	性別不明
総計	3	0	3	0
呼吸器、胸郭および縦隔障害	1	0	1	0
呼吸不全	1	0	1	0
心臓障害	2	2 0	2	0
心筋炎	1	0	1	0
│	1	0	1	0

- 注1:7/30時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(7/30)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。
- 注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。
- 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。
- 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。
- 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。 10月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。
- 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注5~11歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表**(令和4年2月21日から令和5年7月30日までの報告分) (3回目接種)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計			
		男	女	性別不明
計	12	12	0	
一般・全身障害および投与部位の状態	1	1	0	
多臓器機能不全症候群	1	1	0	
感染症および寄生虫症	1	1	0	
敗血症	1	1	0	
血管障害	1	1	0	
ショック	1	1	0	
呼吸器、胸郭および縦隔障害	2	2	0	
肺うっ血	1	1	0	
肺水腫	1	1	0	
傷害、中毒および処置合併症	1	1	0	
脳ヘルニア	1	1	0	
心臓障害	3	3	0	
心停止	1	1	0	
心肺停止	1	1	0	
無脈性電気活動	1	1	0	
神経系障害	2	2	0	
脳症	1	1	0	
脳浮腫	1	1	0	
免疫系障害	1	1	0	
サイトカインストーム	1	1	0	

- 注1:7/30時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(7/30)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。
- 注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。
- 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。
- 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。
- 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。 10月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。
- 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。