第92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27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

2023(令和5)年3月10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

〇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12月19日から令和 5 年 1 月22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12月19日~2023年1月22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=1)

2023年1月22日現在

1812	<b>松口</b> 从(□□1/														
No	年齢	性別	接種日	発生日	接種から 発生までの 日数	ワクチン名	同時接種	製造販売業者	ロット番号	症状名(PT名)	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容	
36034	2歳	女性	2022/12/21	2022/12/28		コミナティ筋注6ヵ月~4 歳用		ファイザー	GE0695	熱性けいれん(熱性痙攣)	関連なし	重くない	2023/01/11	回復	

<sup>※1</sup> 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。