第94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5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7月28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5年3月13日から令和5年4月30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 2023年3月13日~2023年4月30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。

2023年4月30日現在

報告数	報告数 (n=2)														
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	
36458	4歳	男性	2023/01/18	2023/01/19		コミナティ筋注6ヵ月~4歳用		ファイザー	GE0695	皮疹・発疹・紅斑 (発疹)	評価不能	重くない	未記入	不明	
36459	1歳	男性	2023/02/16	2023/02/18		コミナティ筋注6ヵ月~4歳用		ファイザー	GE0695	心肺停止(心肺停止)	評価不能	重い	未記入	死亡	

^{※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。