第93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1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4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1月23日から令和5年3月12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1月23日~2023年3月12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3月12日現在 報告数(n=3)

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
36316	2歳	女性	2023/01/10	2023/01/11 2023/01/11 2023/01/11		コミナティ筋注6ヵ月~4 歳用		ファイザー	GE0695	不安症状 (激越) 異常行動 (異常行動) 発熱 (発熱)	関連あり	重くない	2023/01/12 2023/01/12 2023/01/12	回復 回復 回復
36317	4歳	女性	2023/01/13	2023/01/30	17	コミナティ筋注6ヵ月~4歳用		ファイザー	GE0695	蜂巣炎 (蜂巣炎)	評価不能	重くない	未記入	未回復
36318				2023/02/11	U	コミナティ筋注6ヵ月~4歳用		ファイザー		蕁麻疹 (蕁麻疹)	評価不能	重くない	未記入	軽快

^{※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。