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

資料1-1-2-2

2023(令和5)年10月27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 (SARS-CoV-2) RNAワクチン・コミナティ筋注 6 ヵ月~4歳用 (ファイザー) (令和5年5月1日から令和5年7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5月1日~2023年7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。

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
36715	3歳	女性	2023/05/19	2023/05/22		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)	関連あり	重い	2023/05/24	回復
36716	1歳	男性	2023/06/13	2023/06/13 2023/06/13 2023/06/13		コミナティ筋注6ヵ月~4歳用		ファイザー	GE0695	咳嗽(咳嗽) 皮疹・発疹・紅斑(紅斑) 発熱(発熱)	評価不能	重くない	未記入 未記入 未記入	不明 不明 不明

^{※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。

2023年7月30日現在