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1-1-2-3

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 5 ~11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=3)

2023年1月22日現在

TATE OF THE OF														
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
36029	11歳	男性	2022/12/13	2022/12/13 2022/12/13 2022/12/13 2022/12/13	0	コミナティ筋注5~11歳用		ファイザー	FW5101	死亡 (死亡) 心肺停止 (心肺停止 心停止) 無脈性電気活動 (無脈性電気活動) 食欲減退 (食欲減退)	評価不能	重い	未記入 未記入 未記入 未記入	死亡 死亡 死亡 死亡
36030	11歳	女性		2022/12/03 2022/12/03	1	コミナティ筋注5~11歳用		ファイザー		乳腺炎(乳腺炎) 乳房膿瘍(乳房膿瘍)	関連あり	重くない	2022/12/15 2022/12/15	回復 回復
36031	10歳	男性	2022/12/23	2022/12/23	0	コミナティ筋注5~11歳用		ファイザー	FW5101	アナフィラキシー(アナフィラキシー反応)	関連あり	重い	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。