第90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23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1月20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4年11月14日から令和4年12月18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11月14日~2022年12月18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) 2022年12月18日現在

TKHX	$TK DX \setminus U^{L L}$													
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
35698	2歳	男性	2022/11/24	2022/11/24	0	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)	評価不能	重い	未記入	軽快
35699	3歳	男性	2022/11/29	2022/11/29 2022/11/29	O	コミナティ筋注 6 ヵ月~4 歳用		ファイザー		アナフィラキシー(アナフィラキシー反応) 喘息発作(喘息)	関連あり	重い	未記入 未記入	軽快 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。