第102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6年度第4回薬事審議会医薬品等安全対策部会安 全対策調査会(合同開催)

2024(令和6)年7月29日

資料 1-3-3

新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要 (ヌバキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)

1. 報告状況

○ 7月29日審議会 集計期間:令和4年5月25日~令和6年4月21日

	4月15日審議会時点 ^{注1} 件数	7月29日審議会時点 ^{注1} 件数
ヌバキソビッド筋注	3	3

注1 製造販売業者による調査の結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられることがある。

2. 専門家の評価

〇 令和 6 年 4 月 21日までに報告された死亡事例を対象に、専門家の評価を実施(別紙 1)。評価結果は、以下のとおり。

因果関係評価結果 (公表記号)	件数
α (ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの)	0件
β (ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの)	0件
y (情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの)	3件

(参考1)報告頻度(令和4年5月25日~令和6年4月21日)

	接種者数(回分) 注1	報告件数	100万回あたりの報告件数
ヌバキソビッド筋注	350, 327回	3件	8. 6件

注1:接種回数別の接種者数(回分)について、VRSデータから算出した2024年3月30日時点の接種回数別の分布情報を利用。

【別紙1】

新型コロナワクチン(ヌバキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)接種後に死亡として報告された事例の一覧(令和4年5月25日から令和6年4月21日までの報告分)

★評価記号

α:「ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの」 原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったことが否定できない症例

β:「ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの」

原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったとは認められない症例

γ:「情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの」

		年齢			&#.D</th><th></th><th></th><th>死((報生来) - 1-2</th><th colspan=2>死因等 ・</th><th colspan=2></th><th>専</th><th> 門家による評価【令和6年4月15日時点】</th><th colspan=4>専門家による評価[令和6年7月29日時点]</th></tr><tr><td></td><td>No</td><td>(接種 時)</td><td>性別</td><td>接種日</td><td>発生日 (死亡日)</td><td>ロット番号</td><td>基礎疾患等</td><td>(秋日刊にみる</td><td>97CH = 15 कर ज /</td><td>死因等の判断に 至った検査</td><td></td><td>性の有無 (報告医評価)</td><td>ワクチンと死亡との 因果関係評価</td><td>コメント</td><td>ワクチンと死亡との 因果関係評価</td><td>コメント</td><td>評価に用い</td><td>た報告内容^{注2}</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>報告書上の記載</td><td>対応するMedDRA PT</td><td></td><td></td><td></td><td>(評価記号*)</td><td></td><td>(評価記号*)</td><td></td><td>資料番号</td><td>症例No</td></tr><tr><td>1</td><td></td><td>29歳</td><td>男</td><td>2022年8月17日</td><td>2022年8月18日</td><td>不明 NP001 (~11/11 の情報に 基づく)</td><td>8/17 15時にコロナワクチンの2回目を 排種、8/18 単類より乗除があり自宅で 使養していたとろ、17時頃に、変態に 心肺停止状態で発見された。最終健策 を提起は、8/18の18時間で、401〜位 どの経日接着可能であった。 表記を構造機動等よりの静止状態であり、 表記を持続動等よりの静止状態であり、 表記を行い、CT機能のから地で、実施して 設を打し、CT機能のからに表した。 変化によって血液接差から信頼性のあ あらず、死後期が経過しており、 があらず、死後期が経過しており、 があるが、表にして などしていない。の様大・ ・ 本としての最大をないたの、実施して などしてない。の様大・ が表によって血液接差から信頼性のあ るデーカは得らないため、実施して などしの最初にないため、実施して などしの最初にないため、実施して などしの最初にないため、実施して などしの最初には対した。 でとしていましていました。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、</td><td>突然死、心筋炎</td><td>突然死心筋炎</td><td>ст</td><td>評価不能</td><td>有</td><td></td><td>心肺停止から突然死に至った原因として心筋炎の可能性を示唆する記載があるが、心筋炎が起こっていたことを示唆する容観的な情報が不足しており、心肺停止の原因は不明明なある。死亡がウラナ接種に身起きたものか、ウチン接種に関係なく起きたものなのかを判断することは困難である。 ※~1/26から変更なし。</td><td>γ</td><td>心肺停止から突然死に至った原因として心筋炎の可能性を示唆する記載があるが、心筋炎が起こっていたことを示唆する記載があるが、心筋炎が起こっていたことを示唆する容観的な情報が不足しており、心肺停止の原因は不明明ある。 大変性に明確なものか、クチン接種に関係なく起きたものなのかを判断することは困難である。 ※~4/15から変更なし。</td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td>74歳</td><td>男</td><td>2022年9月1日</td><td>2023年3月22日</td><td>不明</td><td>基礎疾患等:関節リウマチ 2022 09:01 本利2回目接種。 2022/12/03 傳急感を認め、近医 受診。リウマチが原因の間質性納 交と診断され、リウマチ肺の急性増 悪を認力に、 日付不明、人間中に病室でコナウ イルスに感染。当院を変診せげに 接近しているこか。集体的な処置 2023/03/22 第亡。</td><td>リウマチ肺、COVID-19</td><td>リウマチ糖 COVID-19</td><td>不明</td><td>不明</td><td>不明</td><td>γ</td><td>9月のワクチン接種、12月の間質性肺炎の増悪人院、その入院でCOVID罹患の症例、ワクテン接種から3ヶ月経過していること、その間の間質性肺炎の病勢情報が不明であり、間質性肺炎場帯との因果関係は情報不足で判定できない。 ※~1/26から変更なし。</td><td>r</td><td>9月のワクチン接種。12月の間質性前炎の増悪人院、その入院でCOVIQ種恵の庭例、ワクチン接種から3ヶ月経 通していること、その間の間質性動炎の商勢情報が不明 であり、間質性肺炎相差との因果関係は情報不足で判定 できない。 ※~4/15から変更なし。</td><td></td><td></td></tr></tbody></table>
--	--	----	--	--	---

	年齢			発生日				因等 5見解•考察等)	報告医が	因果関係	他要因の可能	専	門家による評価【令和6年4月15日時点】		専門家による評価【令和6年7月29日時点】		
No	(接種時)	性別	接種日	(死亡日)	ロット番号	基礎疾患等	(報目刊にある	550 तम - २५ अर २४ /	死因等の判断に 至った検査	(報告医評価)	性の有無 (報告医評価)	ワクチンと死亡との 因果関係評価	コメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価	コメント	評価に用い	た報告内容 ^{注2}
							報告書上の記載	対応するMedDRA PT				(評価記号*)		(評価記号*)		資料番号	症例No
3	75歳	y	2023年2月6日	2022年3月30日 2023年3月31日 (一口277の情報 [二基づく。]	NP009	藤健疾患等 関節リアマチ 2023/03/03/18 1月日本 素料接種後より頭痛、倦怠感、微熱、咽頭痛があるとの相談を変勢。この時は無いた。 (名きたい) (1) (2) (2) (3) (3) (3) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	肺炎随伴性胸水、呼吸不全	感染性胸水	不明	関連あり(左編 機×) (~10/27の情 盤(基づく。)	不明	γ	2週間(長くて1か月)程度の短期間に左肺野(胸腔)を占 別するまで増大する腰層が死亡につなかったまたる原因 定権緊急性と胸水とした侵機が不明であり、病態の奇 繋ができない。また、ワウチン機種前に肺、胸破 緩和に 病変が無かったことが確認できないとめワクチン機種との 実際係を描しることは難しい。 ※~1/28から変更なし。	r	2週間(長くて1か月)程度の短期間に左肺野(胸腔)を占 提するまで増立する腰瘤が死亡につながったまたる原因 建解されるが、その診断が確定されていないことや肺炎 随体性(感染性)胸がよした根拠が不明であり、頻影の考 繋ができない。また、ワウチン機種制に肺。施健網に 頻変が無かったことが確認できないためフクチン機種との 変異関係を描しることは難しい。 ※~4/15から変更なし。		

注:名を例の記載は、令和4年3月25日~令和6年4月21日までに、医療機関又はホイン、 注:名を例の記載は、令和4年3月25日~令和6年4月21日までに、医療機関又はホインケナンの製造販売業者から周及応疑い報告された内容に基づく、専門家による評価は、特記した場合を除き、令和6年4月21日時点の報告内容に基づき実施。 注:返近の集計対象期間において新規又は追加報告された症例について、対応する症例ルを記入している。同一症例であっても、報告内容の更新等により医療機関又は製造販売業者から複数回報告される場合がある。同一症例について複数回報告された場合は、評価時点で最後に報告された報告内容に基づき評価している。 注:「死因等」の記載に誤反応疑い報告書の記載(特種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載、資料1 - 1 - 2 や資料1 - 2 - 2 の「症状名(PT)とは異なることがある。 注:「発因等」の記載に誤反応疑い報告書の記載(特種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載、資料1 - 1 - 2 や資料1 - 2 - 2 の「症状名(PT)とは異なることがある。 注:「発因等」の記載に誤反応疑い報告書となれているものについては、本資料においては、「対応するがMeDRA PT」は基礎表現等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。

【別紙2】

新型コロナワクチン(ヌパキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表* (令和4年5月25日から令和6年4月21日までの報告分)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計																
		40歳未満	集計			40歳以上65歳未満 集計 65				65歳以上	集計			年齡不明 集計			
			男	女	性別不明		男	女	性別不明		男	女	性別不明		男	女	性別不明
総計		6 2	2	2 (0	(() (0	4	l l	2	2 () (0	0
一般・全身障害および投与部位の状態		1 1		1 (0	(() (0)	0	0 () (0	0
突然死		1 1		1 (0		() (0)	0	0 () (0	0
感染症および寄生虫症		2 ()	0 (0	(() (0	2	:	1	1 () (ĺ	0	0
COVID-19		1 ()	0 (0	(() (0	1		1	0 () (0	0
感染性胸水		1 ()	0 0	0) (0	1		0	1 () (0	0
呼吸器、胸郭および縦隔障害		2 ()	0 (0	(() (0	2	:	1	1 () (ĺ	0	0
リウマチ肺		1 ()	0 (0		() (0	1		1	0 () (0	0
呼吸不全		1 ()	0 (o	() (0	1		0	1 () (0	0
心臓障害		1 1		1 (0	(() (0	()	0	0 () (ĺ	0	0
心筋炎		1 1		1 (0		() () 0)	0	0 () (0	0