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

資料1-1-2-3

2024(令和6)年7月29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 (SARS-CoV-2) RNAワクチン ・コミナティ筋注 5 ~11歳用 (1価: オミクロン株XBB. 1. 5) (ファイザー) (令和 6 年 1 月29日 から令和 6 年 4 月21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 2024年1月29日~2024年4月21日

- ・コミナティ筋注5~11歳用(1価:オミクロン株XBB.1.5)
- 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=0)

※集計対象期間にて報告なし。

※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。

2024年4月21日現在