第100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15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

2024(令和6)年1月26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7月31日から令和5年10月29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7月31日~2023年10月29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=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。

2023年10月29日現在