## 資料1-8別添3

第104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7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1-1-2-2

2024(令和6)年10月25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 6 ヵ月~4歳用 (ファイザー) (令和5年10月30日から令和6年8月4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10月30日~2024年8月4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。

2024年8月4日現在