第101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 1 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) 4月15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(1価:オミクロン株XBB. 1. 5)(ファイザー)(令和 5 年10月 30日から令和 6 年 1 月28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 1月28日
- ・コミナティ筋注6ヵ月~4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 1 月28日現在