第109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7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

2025 (令和7) 年10月24日

資料1-1-1

コロナウイルス (SARS-CoV-2) RNAワクチンの 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

: コミナティ筋注シリンジ12歳以上用 品 名

製 造 販 売 業 者

: ファイザー株式会社 : 令和3年2月※ ※コミナティ筋注(1価:起源株) : SARS-CoV-2による感染症の予防 売 開 販 始

効 果 効

副反応疑い報告数

(令和7年4月1日から令和7年6月30日報告分まで:報告日での集計)

令和7年4月1日から令和7年6月30日までの医療機関への納入数量を接種可能のべ人数とし、副反応疑い報告頻度を計算したものは以 下のとおり。 ※報告日での集計のため、以下の件数には接種日や発生日が対象期間以前の症例も含まれている。

(単位:例)

		製造販売業者からの報告	医療機関からの報告						
コミナティ筋注シリン ジ12歳以上用	接種可能のべ人数 (回数)	報告数 ():接種日が左記期間 内の症例	報告数 ():接種日が左記期間内の症例						
		報告頻度	報告頻度	うち重篤					
		9	5	3					
令和7年4月1日	_	(0)	(0)	(0)					
~令和7年6月30日	_	-	-	_					
		-	-	_					
(参考) 令和6年4月1日~	6, 617, 431	94	49	37					
令和7年6月30日	0, 017, 431	0. 0014%	0. 0007%	0. 0006%					

[※]対象期間において、返品等が行われていることから接種可能のべ人数を算出できないため「一」としている。

副反応疑い報告数のうち接種後の死亡事例として報告された症例

	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告と 医療機関からの報告の総計数
令和7年4月1日	3	1	4
~令和7年6月30日	-	<u>-</u>	-

(単位:例)
(参考 令和6年4月1日か	
23	
0. 000	3%

(注意点)

^{※ 「}重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあ スがある。 ※ 非重篤症例には、重篤度が不明の症例も含まれている。 「重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあるもの、入院相当以上のものが報告対象とされているが、必ずしも重篤でないものも「重篤」として報告されるケー

[※]製造販売業者からの報告は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第68条の10に基づき「重篤」と判断された症例について報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている可能性があり、重複症例は、医療機関報告として計上している。また、その後の調査等によって、報告対象でないことが確認され、報告が取り下げられた症例が含まれる可能性がある。

[※]製造販売業者からの報告には、複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。

[※] 製造販売業者による調査の結果、報告が取り下げられることがあり、取り下げ状況によっては、累計報告件数が前回の集計期間時から減少することがある。

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コミナティ)の副反応疑い報告状況

令和6年4月1日から令和7年6月30日までの報告数及び症状種類別報告件数は以下のとおり。医療機関からの報告については、報告医が「重篤」としたものを集計した。

初开品	医療機関からの報告		令和6年4月~令和7年3月まで の企業報告と医療機関重篤症 例の総計数			
報告数 症状別総件数	34 79					
症状名の種類	,,,	100	症状の種			
胃腸障害			·	I		1
腸出血 嘔吐	1	1 2	1 3			
膵炎		1	1			
一般・全身障害および投与部位の状態						
ワクチン接種部位紅斑		1	1			
ワクチン接種部位腫脹 ワクチン接種部位熱感		1	1			
ワクチン接種部位疼痛	1		1			
ワクチン投与関連肩損傷	2		2			
悪寒	1	1	1			
胸痛		2				
胸部不快感	1		1			
死亡	1	5				
疾患再発 腫脹	1		3			
状態悪化		2	2			
心突然死		1	1			
多臓器機能不全症候群 発熱	4	1 6	1 10			
浮腫	*	1	10			
歩行障害	1		1			
末梢腫脹 薬効欠如		1 15			4	4
		8			1	1
疼痛	1	1				
感染症および寄生虫症						
COVID-19 急性COVID-19後症候群	1	24	24		5	5
細菌感染	1		1			
腎盂腎炎	1		1			
帯状疱疹 脳炎	1	1	1		1	1
肺炎	1		1		1	1
肝胆道系障害						<u> </u>
自己免疫性肝炎		1	1			
胆汁うっ滞 眼障害		1	1			
		1	1			
硝子体出血 筋骨格系および結合組織障害						
リウマチ性多発筋痛	1		1			
運動性低下 横紋筋融解症		1	1			
関節炎	1	•	1			
関節痛	1		1			
関節滲出液 筋骨格硬直	1	1	1			
筋肉痛	1		1			
血清反応陰性関節炎	1		1			
肩回旋筋腱板症候群 四肢痛	1	2	1			
軟骨石灰化症		2	3			
背部痛	1		1			
血液およびリンパ系障害		1		ı		T
血小板減少症を伴う血栓症 播種性血管内凝固	1		1	1		1
血管障害						
ベーチェット症候群		1				
血管炎血栓症	1		1		1	1
呼吸器、胸郭および縦隔障害						<u>'</u>
間質性肺疾患		1	1	1		1
呼吸停止 呼吸不全		1	1			_
肺塞栓症		1	1		2	2
労作性呼吸困難	1		1			
喘息 耳および迷路障害	1		1			
一過性難聴		1	1			
感音性難聴	1		1			
聴力低下 社会理権	1		1			
社会環境 運動不能					1	1
日常活動における個人の自立の喪失		1	1			<u>'</u>
傷害、中毒および処置合併症			ľ			ı
医療機器使用過程における誤った技法	1	4	1			
偶発的製品曝露 硬膜下血腫	1		1			
熱中症		1	1			
末梢神経損傷	1		1			
心臓障害 ストレス心筋症	1		1			
急性心筋梗塞		1	1			
急性心不全	2		2			
狭心症 冷脈	1		1			
徐脈 心筋炎	1	1				
心筋梗塞		3	3			
心肺停止	2		2			
心不全		1	1			
心膜炎		1	1			
頻脈	1		1			
慢性心不全	1		1			
神経系障害 ギラン・バレー症候群		2	2			
1 JU IN MEINAT						l .

くも膜下出血		2	2			
てんかん		1	1			
てんかん重積状態		1	1			
意識消失		1	1			
意識変容状態	1		1	1		1
運動障害	1		1			`
感覚鈍麻			1			
顔面麻痺	1	1	2			
視床出血		1	1			
振戦		1	1			
神経痛	1		1			
脱髄			'		1	-
	_				ı	'
頭痛			1			
認知障害		1	1			
熱性痙攣		1	1			
脳アミロイド血管障害	1		1			
脳梗塞	1		1			
脳出血	1	1	2			
脳症	1		1			
脳卒中	1		1			
複合性局所疼痛症候群		1	1			
片麻痺	1		1			
末梢性ニューロパチー	2		2			
味覚障害		1	1			
無嗅覚	1		1			
痙攣発作	1		1			
腎および尿路障害						
IgA腎症			I	1		4
			_			<u> </u>
急性腎障害	1	1	2			
生殖系および乳房障害						
閉経後出血		1	1			
精神障害						
コミュニケーション障害		1	1			
攻撃性		l l	1			
譫妄					1	1
代謝および栄養障害						
1型糖尿病		1	1			
インスリン分泌障害		1	1			
- 「フスリンガル呼音		-	1			
ケトアシドーシス		1				
栄養補給障害	1		1			
劇症1型糖尿病	1		1			
脱水	1		1			
糖尿病性ケトアシドーシス		1	1			
内分泌障害						
グレーブス病			1			
クレーノ人内		l l				
皮膚および皮下組織障害						
そう痒症	1	1	2			
ヘノッホ・シェーンライン紫斑病		1	1			
紅斑	1	1	2			
	1	'	1			
水疱						
発疹		1	1			
皮膚粘膜眼症候群	1		1			
皮膚変色		1	1			
蕁麻疹		2				
免疫系障害						•
	4		1			
アナフィラキシーショック			1			
アナフィラキシ一反応	1	1	2			
ワクチンアレルギー	1		1			
良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびポリープを含	む)		·			
リンパ腫		1	1			
悪性新生物進行		1	1			
肝新生物		1	1			
骨髓異形成症候群					1	1
女性乳癌		1	1			
前立腺癌		1	1			
臨床検査			•			•
C一反応性蛋白増加						
		1	1			
γ ーグルタミルトランスフェラーゼ増加		1				
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加		1	1			
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加		1	1			
ヘモグロビン減少	1		1			
握力低下		2				
血圧上昇	2		2			
血圧低下	1		1			
抗体検査異常	1		1			
酸素飽和度低下	1		1			
白血球数増加		1	1			

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コミナティ)の副反応疑い報告状況

予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く)について、報告状況をもとに集計を行った。

	医療機関からの報 告		令和6年4月~令和7年3月まで の企業報告と医療機関重篤症 例の総計数	医療機関からの報 告	表更販売未有から の起生	令和7年4月~令和7年6月まで の企業報告と医療機関重篤症 例の総計数
アナフィラキシー*1	2	1	3			
血栓症(血栓塞栓症を含む。)(血小板減少症を伴うものに限る。)*2	1		1			
心筋炎*3	1	1	2			
心膜炎*4		1	1			
熱性けいれん*5		1	1			
*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様ショック、アナフィ *2 血小板減少症を伴う血栓症 *3 免疫性心筋炎、好酸球性心筋炎、巨細胞性心筋炎、心筋炎、自己免疫性心筋炎、心 *4 心腹炎、胸膜心膜炎、自己免疫性心膜炎、免疫性心膜炎 *5 熱性症壁		Ŝ炎・重症筋無力症 才	ーーバーラップ症候群			

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コミナティ)におけるロット別副反応報告件数(令和7年4月1日~令和7年6月30日)

2025年6月30日現在

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コミナティ)

				製造則	東売業者から	の報告		医療機関からの報告							
製造販売業者名	ロット			枚(内数)	副反応疑い	報告数	重篤報告数	枚(内数)	死亡報告数(内数)						
			(回分)	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度		
ファイザー	KA1882	2024年5月13日	258,600	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LK7363	2024年9月13日	1,707,720	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LL6410	2024年9月17日	1,662,930	0	0.0000%	0	0.0000%	1	0.0001%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LL7260	2024年9月25日	1,588,560	1	0.0001%	1	0.0001%	2	0.0001%	1	0.0001%	0	0.0000%		
ファイザー	LL7309	2024年10月3日	1,648,580	0	0.0000%	0	0.0000%	1	0.0001%	1	0.0001%	1	0.0001%		
ファイザー	LL4810	2024年10月31日	1,257,150	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LK7365	2024年12月5日	75,840	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LL7262	2024年12月9日	574,320	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	LP1810	2025年1月7日	561,360	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	MC0694	2025年4月24日	11,312	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
ファイザー	不明 ^{※2}	_	_	8	_	2	_	1	-	1	_	0	_		
	合計	-	9,346,372	9	0.0001%	3	0.00003%	5	0.0001%	3	0.00003%	1	0.00001%		

^{※1} ロット別納入数は、製造販売業者から卸売業者への納入数。

^{※2} 特例臨時接種期間に使用されたロット番号が含まれる可能性がある。

コミナティ筋注シリンジ12歳以上用 重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

製造販売業者からの報告

2	-////	NACE TO SALVE															
No	年齢 (発生時)	性別	接種日	ワクチン名(ロット番号)	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生 までの日数	企業重篤度	転帰日	転帰内容	専門家評価PT		専門家のブライ トン分類レベル	専門家の意見
	77歳	男	2024年11月22日	コミナティ(LL7260)	なし		慢性閉塞性肺疾患、高血 圧、糖尿病、脳出血、ラク ナ梗塞	骨髓異形成症候群、肺炎	2024年11月26日	4	重篤	2024年12月25日	死亡	骨髓異形成症候群、 肺炎	γ	-	
2	82歳	女	不明	コミナティ	なし		呼吸不全	呼吸不全、薬効欠如、COVID-19	不明	不明	重篤	不明		呼吸不全、薬効欠如、 COVID-19	γ	-	
3	100歳	女	不明	コミナティ	なし			薬効欠如、COVID-19、呼吸不全	不明	不明	重篤	不明		薬効欠如、COVID- 19、呼吸不全	γ	-	
١ !	94歳	男	不明	コミナティ	なし		糖尿病、高血圧、アルツハ イマー型認知症	薬効欠如、COVID-19	不明	不明	重篤	不明	回復				
j !	97歳	男	不明	コミナティ	なし		慢性気管支炎	予防接種の効果不良、COVID-19	不明	不明	重篤	不明	回復				
3	不明	男	不明	コミナティ	なし		なし	薬効欠如、COVID-19	不明	不明	重篤	不明	不明				
,	高齢者	女	不明	コミナティ	なし		なし	脳炎、譫妄	不明	不明	重篤	不明	不明				
	50歳代	男	不明	コミナティ	なし		なし	血栓症、運動不能	不明	不明	重篤	不明	不明				
9注1	68歳	不明	不明	コミナティ	なし		なし	脱髓	不明	不明	重篤	不明	軽快				

注1 文献(Activated NK cells and SARS-CoV-2-specific CD8T cells can be identified in mRNA vaccine-associated central demyelination. The 66th Annual Meeting of the Japanese Society of Neurology. 2025-66th:494)に基づく報告。

コミナティ筋注シリンジ12歳以上用 重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売業者名	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生 までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度	転帰日	転帰内容	専門家評価PT	専門家の因果 関係評価 専門家のブライ トン分類レベル	専門家の意見
1	46歳	女	2024年10月11日	コミナティ	LL7260	ファイザー			高血圧、過敏症、髄膜 炎、卵巣癌	IgA腎症	2024年10月13日	2	関連あり	重い	不明	未回復			
2	93歳	女	2024年11月29日	コミナティ	不明	ファイザー	なし		なし	間質性肺疾患	2024年11月30日	1	関連あり	重い	2025年1月9日	回復			
3	66歳	女	2025年2月13日	コミナティ	LL7309	ファイザー	なし		糖尿病、高脂血症、間質 性肺疾患、高血圧、神経 因性膀胱	播種性血管内凝固、意識変容状態	2025年2月16日	3	評価不能	重い	2025年2月21日		播種性血管内凝固、 意識変容状態	r -	

コミナティ筋注シリンジ12歳以上用 非重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

医	き機関が	いらの	1 報告																
No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売業者名	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生 までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度	転帰日	転帰内容	専門家評価PT	専門家のブライ トン分類レベル	専門家の意見
1	85歳	女	2024年10月11日	コミナティ	LL6410	ファイザー	なし		高血圧·狭心症	頭位めまい症	2024年10月12日	1	評価不能	重くない	2024年12月9日	回復			
2	70歳	男	2024年12月3日	コミナティ	LL7260	ファイザー		インフルエンザ(デ ンカ、756-A)	A病院にて49歳で心房網 動鉄心症に対しステント 挿入、フルバスタチン、バ イアスピリン袋・フェプキ ソスタッド袋・ビンプロロー レフマルを線と、ユコランジル線、メレ アランゾプラリーの線、メレ 原発の大型を 大手機能が再発料にで削立 からで、大手を いりません。 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を は、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 の に 、 を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 大手を 、 の に を 、 を は 、 を に を 、 を 、 を 、 を 、 を 、 を 、 を 、 を 、 を		2024年12月5日	2	関連あり	重くない	2025年6月6日	未回復			