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1-1-2-5

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 ・ダイチロナ筋注 (1価:オミクロン株XBB. 1.5) (第一三共) (令和5年12月4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12月4日~2024年1月28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=1) 2024年 1 月28日現在

No	年齢	性別	接種日	発生日	接種から 発生までの 日数	ワクチン名	同時接種	製造販売業者	ロット番 号	症状名(PT名)	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容
169	63歳	女性	2023/12/09	2023/12/10 2023/12/10		ダイチロナ筋注(1 価:オ ミクロン株XBB.1.5)		第一三共		胸痛 (胸痛) 胸部不快感 (胸部不快感)			2023/12/12 2023/12/12	回復 回復

^{※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。