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(合同開催)

資料 1-3-5

2024 (令和6) 年10月25日

新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要 (コミナティ筋注6ヵ月~4歳用、ファイザー株式会社)

1. 報告状況

○ 10月25日審議会 集計期間:令和4年10月24日~令和6年8月4日

	1月26日審議会時点	10月25日審議会時点
	総件数	総件数
コミナティ筋注6ヵ月~4歳用	1	1

2. 専門家の評価

〇 令和 6 年8月4日までに報告された死亡事例を対象に、専門家の評価を実施(別紙 1)。評価結果は、以下のとおり。

因果関係評価結果(公表記号)	コミナティ筋注6ヵ 月~4歳用
α (ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの)	0件
β (ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの)	0件
γ (情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの)	1件

(参考1)報告件数(令和4年10月4日~令和6年8月4日)

○接種回数^{注1}別評価結果

①コミナティ筋注6ヵ月~4歳用

	総数			
	州心 女 父	α	β	γ
1回目	0	0	0	0
2回目	0	0	0	0
3回目	1	0	0	1
接種回数不明	0	0	0	0

注1:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載·集計している。

(参考2)報告頻度(令和4年10月24日~令和6年8月4日)

○接種回数別報告頻度

①コミナティ筋注6ヵ月~4歳用

接種回数	報告件数/接種者数(回分) ^{注1}	100万回あたりの報告件数
1回目	0件/179, 206回接種	0件
2回目	0件/167,356回接種	0件
3回目	1件/131,560回接種	7.6件
合計 ^{注2}	1件/478, 122回接種	2.1件

注1:接種回数別の接種者数(回分)について、VRSデータから算出した2024年3月30日時点の接種回数別の分布情報を利用。

注2:「合計」の「報告件数」には、接種回数が不明なものも含む。

【別紙1】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注6ヵ月~4歳用、ファイザー株式会社)接種後に死亡として報告された事例の一覧(令和4年10月24日から令和6年8月4日までの報告分)

	在龄(拉					(報告者に	死因等 よる見解・考察等)	報告医が	,_ 因果関係	他要因の可能		専門家による評価【令和6年7月29日時点】	専門家による評価【令和6年10月		25日時点]		
No	年齢(接性別種時)	接種日	発生日(死亡日) ロット番号 接種[接種回数	基礎疾患等		(TKI 11-05 0)(III 13 X 47)		公守の刊断に /起生房示/(本) 		性の有無 (報告医評価)	ワクチンと死亡との 因果関係評価	カコメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価	コメント	評価に用い	た報告内容 ^{注2}
						報告書上の記載	対応するMedDRA PT				(評価記号★)		(評価記号*)		資料番号 —	症例No	
1	1歳 男	2023年2月16日	2023年2月18日 GE0695	3回目	基礎疾患等:ビアソン症候群(先天性ネフローゼ症候群、腎不全(腹膜透析中)、精神運動発達選滞、浮腫、蛋白尿、低蛋白血症、腎機能障害、高血圧性心疾患・小不全、呼吸障害、腹部膨高、収縮瞳孔、遠伝子変異、呼吸障害、咳嗽、発熱、上気道の微性炎症、心筋肥大、呼吸筋力低下2023.131 肺炎球菌ワクチン接種2023.2.13 シナジス接種 先天性の心療形は同定されなかった。しかし、原疾患に伴う高血圧があった。高血圧性心不全に至り、PECU管理の下、循環性動薬を使用していた経過があった。PECU階配後、内限治療による高血圧性心不全管理は継続していた。形面血圧性氏子心筋肥大に至力た。その後、定期的に外間循環が来に適度していた。配配性は反じたが、原度患に伴う呼吸がの筋が出たしていたが、高血医圧氏性分心の膨胀力に写力で、長度患に伴う呼吸がの筋が出た低で力にないものの、心筋肥厚は接孔でしていた。原度患に伴う呼吸がの筋が出た加速が表した。PECU階をないた。可能更は保証ではないものの、心筋肥厚は接入にいた。原患に伴う呼吸筋の筋が出てがあった。最近折管理は安定していたが、透析医療性等はの高の筋が出てがあった。と認透析管理は安定していたが、透析医療性等によるが、多型内により、在辛酸素療法を要さるに一てり、アクトラシウムがリウルウン洗療、除しフリンの機が変素があり、アブリンベルにはない。機能の発音もあまりない、併用薬:アルファロール、キックリン類様、実践リンタン、フェブリク、ジピグモール、パクトラミン、インクレミン内服、ダルベボエチン皮下注、ニフェジピン、アムロンゲン、スキンウム、グリセリン洗病、除しフリンの健療を発熱あり、16:10項書段はの25人の健康投与が研究は10分の健康投与が対し、2月18日 12:32 救急要請もかたの別に検験なり、2月18日 19:30項、異状態見された。発見時の状況は心肺停止であった。治療内容、気管内排管、胃チューブ挿入、骨髄が関症、アドレナリン静注、メイロン特注。2月18日 21:30項、異状態中の経過及心配色内容、胸骨圧迫、内患の後の無を検索では内腔上環境を提供している。第月が自分で状態位にであった。・搬送中の経過及心配色内容、胸骨圧迫、体温体下のかった治療内容、気管内排管、胃チューブ挿入、骨髄が固定にが原とのかが、患が時ではアジレ症を提供していた。と見間の下は素は全が大変があるいが高ならかの発達していた。を発息では内腔上環に悪化なし、これまでは検索が多り、いが高な動が膜が1250円が1260円でいる。1月からは保育所でも単り後を提供であったが、最近は4051/minを使用することが多くなっていた。2月1日日に変したが変出現、2/5朝38.5℃と免患あり、(たた)に下いで5002-97%前間の状態を必要とかっていた。2~4年を一般ので120分と120分に変更を発生していた。1月が120分に近に変更が20分に対したるのので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためで120分に対しためので120分に対しが120分に対しためので120分に対しが120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しので120分に対しが120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しためので120分に対しを120分に対しためので120分に対しためので120分に対しが120分に対しためので120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分に対しが120分		不明	不明	評価不能	有後達な候元精あピー・一ででは、一大神までは、一大神までは、一大神までは、一大神までは、一大神をはないがある。 かんしん かんしん かんしん かんしん かんしん かんしん かんしん かんし	γ	変異laminin β 2遺伝子のコンパウンドへテロ接合体によるPierson症候群の1歳児。先天性ネフローゼ症候群、末期腎不全に対する腹膜透析治療を連日受けている。血清クレアチニン値は5.58mg/dLと高値。心筋の肥厚を伴う高血圧性心不全状態にあめり、在宅酸素療法を受けていた。ワクチン接種型日から熱発したが、認められた咳嗽は普段認められるものと同じで、全身状態もぐずる程度で格別な悪化は認められなかった。患児は2日後の夜に自宅にて心肺停止状態で発見された。死亡時画像診断や剖検は保はあるが、因果関係を推定できる医学的証拠はなく、両者の間の因果関係を評価することはできない。 ※~10/27から変更なし	γ	変異laminin β 2遺伝子のコンパウンドへテロ接合体によるPierson症候群の1歳児、先天性ネフローゼ症候群、末期腎不全に対する腹膜透析治療を連日受けている。血清クレアチニン値は5.58mg/dLと高値。心筋の肥厚を伴う高血圧性心不全状態にあり、在宅酸素療法を受けていた。ワクチン接種型日から熱発したが、認められた咳嗽は普段認められるものと同じで、全身状態もぐずる程度で格別な悪化は認められなかった。思児は2日後の夜に自宅にて心肺停止状態で発見された。死亡時画像診断や剖検関係はあるが、因果関係を推定できる医学的証拠はなく、両者の間の因果関係を評価することはできない。 ※~1/26から変更なし。			

注1:各症例の記載は、令和4年10月24日~令和6年8月4日までに、医療機関又は本ワクチンの製造販売業者から副反応疑い報告された内容に基づく。専門家による評価は、特記した場合を除き、令和6年8月4日時点の報告内容に基づき実施。

注2:直近の集計対象期間において新規又は追加報告された症例について、対応する症例Noを記入している。同一症例であっても、報告内容の更新等により医療機関又は製造販売業者から複数回報告される場合がある。同一症例について複数回報告された場合は、評価時点で最後に報告された報告内容に基づき評価している。 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。

注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少症を伴う血栓症」と表記。10月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注6ヵ月~4歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表**(令和4年10月24日から令和6年8月4日までの報告分) (接種回数総計)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計				
		男	女	性別不明	
総計	1	1	0	0	
不明	1	1	0	0	
不明	1	1	0	0	

- 注1:8/4時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(8/4)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。 注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。
- 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。10 月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。
- 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注6ヵ月~4歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表[※] (令和4年10月24日から令和6年8月4日までの報告分) (3回目接種)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計			
		男	女	性別不明
総計	1	1	0	0
不明	1	1	0	0
不明	1	1	0	0

- 注1:8/4時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(8/4)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。 注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。 注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。 注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。
- 注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。10 月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。
- 注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。