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

○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6年4月22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 2024年4月22日~2024年8月4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8月4日現在