

## 今回の合同会議の対象ワクチンに関する死亡報告一覧

平成 29 年 1 月 4 日現在

2 種類以上のワクチンが同時接種された症例について、その組み合わせがわかるよう資料 1~14 の各々に掲載されているものを再掲。

## 1. 今回はじめて報告する症例

No.	ワクチン（ロット）	年齢・性別・ 基礎疾患（持病）	接種日・経過	報告医評価	調査の結果	死亡症例として 報告を受けた日付 調査会評価
1	アクトヒブ (L1298) プレベナー13 (15D01A) ロタテック (L026062)	4ヶ月・女	平成28年7月25日接種 接種7日後、うつぶせの状態 で発見され、異変に気づかれた。 搬送先にて死亡確認。	評価不能	得られた情報から、死因 は不明。情報不足のため、 ワクチン接種との因果 関係は判断できない。	平成28年9月29日 平成29年1月24日調 査会
2	プレベナー13 (15J01A) アクトヒブ (L1649) テトラビック (4K16B) ロタテック (L031017)	4ヶ月・男	平成28年9月23日接種 接種当日、うつぶせで、脱力し、 呼吸停止した状態で発見され た。救急搬送され、入院。接種 4日後、死亡確認。	評価不能	得られた情報から、死因 は不明。情報不足のため、 ワクチン接種との因果 関係は判断できない。	平成28年10月11日 平成29年1月24日調 査会

3	スクエアキッズ (DMO20A) ヘプタバックス (9KS08R) アクトヒブ (M1049) プレベナー13 (15L01A)	3ヶ月・男	平成28年12月12日接種 接種7日後、心肺停止状態で病 院を受診、死亡が確認された。	調査中	調査中	平成28年12月19日 平成29年1月24日調 査会（報告）
---	---	-------	---	-----	-----	--------------------------------------

## 2. 過去の合同会議で未評価であった症例

No.	ワクチン（ロット）	年齢・性別・ 基礎疾患（持病）	接種日・経過	報告医評価	調査の結果	死亡症例として 報告を受けた日付 調査会評価
4	アクトヒブ (L1615) プレベナー13 (15F01A) ロタテック (L026062)	4ヶ月・男	平成28年7月25日接種 接種4日後、仰向けで息をして いない状態で発見された。同 日、搬送先にて死亡確認。剖検 が実施されたが、明らかな死因 は特定されなかった。	評価不能	剖検の結果では、明らか な死因は特定されず、乳 幼児突然死症候群の可 能性が考えられた。ワク チン接種との因果関係 は不明である。	平成28年8月22日 平成28年9月26日調 査会（報告） 平成29年1月24日調 査会
5	プレベナー13 (15J01A) アクトヒブ (L1526)	4ヶ月・女	平成28年8月26日接種 接種3日後、うつ伏せで、鼻血 を出し、顔面蒼白となった状態 で発見された。救急隊到着時に は心肺停止状態であり、搬送先 にて死亡確認。死因として、原 因不明の鼻出血による窒息の 可能性が考えられた。	関連なし	発見時の状況から、死因 は鼻出血による窒息の 可能性が考えられたが、 鼻出血の原因は不明。ワ クチン接種との因果関 係は不明である。	平成28年8月29日 平成28年9月26日調 査会（報告） 平成29年1月24日調 査会

3. 過去の合同会議で審議済であるが、新たに情報が得られたため、再度評価を行った症例

No.	ワクチン（ロット）	年齢・性別・ 基礎疾患（持病）	接種日・経過	報告医評価	調査の結果	死亡症例として 報告を受けた日付 調査会評価
6	アクトヒブ <u>(L1428)</u> プレベナー13 <u>(15F01A)</u> ヘプタバックス <u>(9KS01R)</u> テトラビック <u>(4K15A)</u> ロタリックス <u>(AROLB256AA)</u>	<u>15週</u> ・女	平成28年7月4日接種 <u>接種12日後、少量の鼻汁及び</u> <u>咳嗽が認められた。</u> 接種15日 後、呼吸停止した状態で発見さ れた。搬送先にて死亡確認。死 <u>因は乳幼児突然死症候群の疑</u> <u>いとされた。</u> 剖検の結果、 <u>外傷、</u> <u>毒物反応及び異常所見は認め</u> <u>られず、死因は不詳とされた。</u>	評価不能	剖検の結果、死因は不 詳。死因は呼吸器感染症 や乳幼児突然死症候群 による可能性が考えら れ、ワクチン接種との因 果関係は不明である。	平成28年7月27日 平成28年9月26日調 査会 平成29年1月24日調 査会