

第 63 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 3 年度第 12 回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会	資料 1-2-3-2
2021(令和 3)年 7 月 7 日	

**新型コロナワクチンに係る医薬品、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に基づく  
 製造販売業者からの副反応疑い報告状況について  
 (COVID-19 ワクチンモデルナ筋注 基礎疾患等及び症例経過)  
 (令和 3 年 6 月 14 日から令和 3 年 6 月 27 日報告分まで)**

症例 No.	症状名 (PT 名)	基礎疾患等	症例経過
4879	血管浮腫 (血管浮腫)	アナフィラキシー反応:  過敏症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21111387) である。</p> <p>日付不明 接種前の体温 : 36 度 0 分。</p> <p>アレルギー、アナフィラキシーの既往歴を有する 71 歳女性が本剤接種 (1 回目) 30 分後にアレルギー反応として急速進行性の局所性血管浮腫、口腔内の違和感を認める。循環器、呼吸器、消化器症状いずれもなし。迷走神経反射なし。アドレナリン投与なし。当日中に回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
4882	アナフィラキシー (アナフィラキシー反応)		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020034) である。</p> <p>アナフィラキシー (動悸) は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温 : 36 度 7 分</p> <p>2021/06/11 15 時 22 分 本剤 1 回目の接種。15 時 29 分 アナフィラキシー (動悸) が発現した。</p> <p>接種後 7 分で動悸あり。</p> <p>発症 : 突然 症状 : 非急速進行性 循環器症状 : あり (動悸)</p>

			<p>動悸の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
4883	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	<p>喘息：</p> <p>心障害：</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020032）である。</p> <p>アナフィラキシー（発熱、呼吸難）は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/6/11 12：14 本剤1回目の接種。</p> <p>12時20分 ワクチン接種後6分でアナフィラキシー（発熱、呼吸難）が発現した。</p> <p>発症、突然。 発熱、呼吸難を訴えあり。37.6度、SpO2 93%（room air）、Bp 129/87、HR 100。診察で呼吸音正常、喘息様所見なし。5分観察して症状が改善して、帰宅。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

4884	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21112996）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度</p> <p>2021/5/29 10時00分 本剤1回目の接種。6/2 接種部位中心に発赤（かゆみあり）が発現した。</p> <p>6/5 反対側の upper limb に蕁麻疹様紅斑広がり。</p> <p>6/6 体幹や下肢にも同様な発疹が拡大。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
4924	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	<p>ワクチンアレルギー：</p> <p>肺手術：</p> <p>脳梗塞</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020033）である。</p> <p>肺炎球菌ワクチンによるアレルギー（嘔気）の既往を有する、肺が術後、脳梗塞後、血栓予防薬内服中の患者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/06/11 13時28分、本剤1回目の接種。突然。非急速進行性。</p> <p>13時32分、アナフィラキシーが発現した。</p> <p>接種後4分で嘔気出現。37.3度の軽度発熱。</p> <p>HR：76、114/70、SpO2：100%</p> <p>呼吸音正常、呼吸困難なし、肺炎球菌ワクチン接種後も同様の嘔気あったとのこと。</p>

			<p>16分後、36.4に解熱、嘔気症状も軽快して歩いて帰宅。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
4925	アナフィラキシー（アナフィラキシーショック）		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/12 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/12 アナフィラキシーショック（頸部発疹、めまい、嘔気。）が発現。</p> <p>モデルナワクチン接種（1回目）後、接種会場にて頸部発疹、めまい、嘔気を認め、アナフィラキシーショックにて緊急搬送される。当日回復し帰宅。</p> <p>アナフィラキシーショック（頸部発疹、めまい、嘔気。）の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
4928	くも膜下出血（くも膜下出血）		<p>くすり相談窓口を通じた被接種者の家族からの報告。</p> <p>2021/06/08 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/09 朝、意識不明により緊急入院となり、くも膜下出血と診断。22時に死亡。</p>

			追跡調査予定なし。
5040	末梢神経障害 (末梢性ニューロパシー)	橈骨神経麻痺:  糖尿病:  高血圧	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020031) であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号: v21113037) である。</p> <p>末梢神経障害(接種側手指の屈曲)は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温: 36度6分</p> <p>2021/6/10 9時15分 本剤1回目の接種。9時55分 末梢神経障害(接種側手指の屈曲)が発現した。</p> <p>発症まで30分。接種した腕の手の動きの鈍さあり、改善がないため帰路中であったが、会場に戻られた。診察時、左手の第1指の屈曲があり、自覚的には力をいれると親指が曲ってしまうとの訴えであった。意識清明、あきらかな麻痺なし。手の握力の左右差なし。把握力良好。</p> <p>末梢神経障害(接種側手指の屈曲)の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5162	疼痛(疼痛)  倦怠感(倦怠感)  発熱(発熱)		<p>本例は、当社MRを通じて医療従事者により報告された。</p> <p>日付不明 接種前の体温: 不明</p> <p>2021/06/07 本剤1回目の接種。2021/06/07 発熱、疼痛、倦怠感が発現した。</p> <p>モデルナワクチン接種(1回目)当日に発熱(37℃台)、疼痛、倦怠感を認める。</p> <p>発熱は2日後に40℃まで上昇するも翌日軽快。疼痛、倦怠感の転帰不明。</p>

			追跡調査予定あり。
5179	過換気（過換気）		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21113020）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/06 17：30 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/06 17：50 過呼吸、しびれ、脱力感が発現した。</p> <p>COVID-19 ワクチン接種15分後から、過呼吸、しびれ、脱力感出現。</p> <p>当院に救急搬送された。</p> <p>血液検査、頭部MRIで異常なし。</p> <p>軽度症状残存していましたが、帰宅し経過観察としました。</p> <p>転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5180	<p>接種部位紅斑 (ワクチン接種 部位紅斑)</p> <p>接種部位疼痛 (注射部位疼 痛)</p> <p>接種部位発疹 (注射部位発 疹)</p>	<p>化学物質ア レルギー:</p> <p>食物アレルギー</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省 受付番号：v21113129）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/05/28 hh:mm 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/04 hh:mm 紅斑、疼痛が発現した。</p> <p>2021年5月28日にモデルナ初回投与。6月4日から注射部位を中心に発赤があり、疼痛を伴 っていた。発赤が拡大したため、6月7日に当科紹介受診。左上腕から肘を超えて直径30cm 以上の局面となっていた。皮疹が拡大傾向で夜間眠れないほどの疼痛があった。炎症反応の 上昇はなく、蜂窩織炎ではなくモデルナによる副反応と考えた。入院のうえステロイド全身 投与を行い、改善。</p> <p>転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5181	<p>血管迷走神経反 射_失神を伴う (失神)</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省 受付番号：v21112877）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/09 8時55分、本剤1回目の接種。</p> <p>9時00分、迷走神経反射が発現した。発症までの時間5分。</p> <p>非突然。急速進行性。</p> <p>皮膚症状なし。</p> <p>循環器症状有 失神。</p> <p>呼吸器症状なし。</p>

			<p>迷走神経反射あり。</p> <p>消化器症状あり 悪心、嘔吐。</p> <p>迷走神経反射の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5182	蜂巣炎（注射部位蜂巣炎）	金属アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21113937）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明</p> <p>2021/6/6 11時、本剤1回目の接種。6/13 8時、蜂巣炎(注射部12cm)が発現した。</p> <p>蜂巣炎(注射部12cm)の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5393	内出血（内出血）		<p>くすり相談窓口を通じた医療従事者（薬剤師）からの報告。</p> <p>2021/06/05 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/06 接種部位と反対の右膝に内出血、両腕が腫れる症状が発現した。</p> <p>モデルナワクチン接種（1回目）翌日に、接種部位と反対の右膝に内出血、両腕が腫れる。</p>



			<p>事象発現 8 日後時点で接種部位と反対の右膝に内出血、両腕が腫れる症状の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5509	<p>心筋炎（心筋炎）</p> <p>意識障害（意識変容状態）</p> <p>発熱（発熱）</p>	<p>不安障害：</p> <p>脂質異常症：</p> <p>高血圧：</p> <p>2型糖尿病</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて医師により報告され、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK 0020047）である。</p> <p>2021/06/10 13 時：大規模接種会場にて本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/14 22 時：意識障害にて来院、現在も遷延。40°C の高熱。来院時、頻脈・心電図異常、高感度トロポニン陽性、碧雲同異常を認め、心筋梗塞を疑われ心臓カテーテル検査にて冠状動脈に有意狭窄認めず、時間経過で心機能が低下、ショック状態となり、心停止を来した。心肺蘇生処置にて自己心拍再開もショック状態遷延、人工心肺装置・人工呼吸器管理となっている。トロポニン、CK（心由来）の上昇を認め、心筋炎によるショック状態と考える。</p> <p>2021/06/18 心筋炎、意識障害、発熱の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5523	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114180）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度0分</p> <p>2021/6/14 16時55分 本剤1回目の接種。17時00分 アナフィラキシー（蕁麻疹、紅斑、口唇の腫脹、血圧低下）が発現した。</p> <p>発症までの時間5分。 発症 突然。 症状 急速進行性。</p> <p>皮膚症状 あり。 蕁麻疹、局所。 紅斑、局所。</p> <p>循環器症状 あり。 血圧低下。</p> <p>呼吸器症状 なし。</p> <p>アナフィラキシー（蕁麻疹、紅斑、口唇の腫脹、血圧低下）の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
------	----------------------	------------	---

5524	失神（失神）	<p>口唇腫脹：</p> <p>眼瞼腫脹：</p> <p>腹痛：</p> <p>蕁麻疹</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114009）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/05/30 15：24 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/05/30 15：30 血管迷走神経反射(失神を伴う)、発熱、頭痛、全身倦怠感、局所の腫張、発赤が発現した。</p> <p>5/30 注射直後より、全身倦怠感、フワフワ感あり。</p> <p>16:00 救護室に行くため立ち上がったところ失神。ベッドで30分間臥床し、帰宅。</p> <p>19:00 37.9℃頭痛出現。以後37.5℃以上の発熱が6/10まで続いた。(最高体温6/3 38.6℃)</p> <p>また、全身倦怠感、頭痛も6/10まで続いた。</p> <p>接種部位の腫張、発赤が6/3より出現し、6/12現在も残存している。</p> <p>(腫張 発赤 経5cm×5cm)</p> <p>血管迷走神経反射(失神を伴う)、発熱、頭痛、全身倦怠感、局所の腫張、発赤の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
------	--------	---	---

5526	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	ダニアレルギー；  喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114300）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/11 21：22 本剤1回目の接種。</p> <p>21：35 アナフィラキシーが発現した。</p> <p>21：35 めまい、咳嗽、呼吸困難が出現。</p> <p>21：53 血の気が引くような感覚、頭重感を自覚。</p> <p>21：56 救護所からA病院に移動を開始。</p> <p>22：40 A病院救急外来に入室、悪心を訴え咳嗽を認めた。</p> <p>2021/06/12 00：30 唇周囲が腫れてくる感覚および声の違和感を自覚。</p> <p>02：00 頃に顔面および、頸部の掻痒感および嘔声が発現、その後入院した。</p> <p>2021/6/13 退院。 頭重感、悪心、顔面掻痒感は残像していた。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
------	----------------------	--------------------	---

5527	脳梗塞（脳梗塞）	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114490）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/6/4 18:00 頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/6/5 全身倦怠感を自覚。体動困難にて症状持続するため自宅で様子を見る。</p> <p>2021/6/6 頃 脳梗塞が発現した。</p> <p>2021/6/7 当院を受診したが特に問題なく帰宅。</p> <p>2021/6/8 再受診、脳梗塞の診断にて入院。</p> <p>脳梗塞の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5703	SARS-CoV-2 検査偽陽性（SARS-CoV-2 検査偽陽性）	<p>くすり相談窓口を通じた被接種者の息子からの報告。</p> <p>2021/05/24 16:30 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/02 発熱が発現した。</p> <p>2021/06/04 しんどい症状が発現した。</p> <p>2021/06/08 PCR 検査偽陽性が発現した。</p> <p>モデルナワクチン接種（1回目）9日後に発熱（36.8℃）を認める。接種11日後に医療機関を受診し、PCR 検査陰性、ロキソニン処方。接種14日後の夜中に発熱（37.8℃）となりしんどさを訴えたため救急車を呼び、コロナ診療科を受診。NEAR 法による PCR 検査を実施し PCR 検査偽陽性。市役所にはコロナ陽性で届を提出し、家族も検査し、2週間自宅待機となる。接種21日後時点で熱は下がり、もうすぐ退院の予定。</p> <p>発熱、しんどい、PCR 検査偽陽性の転帰は回復。</p>

			追加調査不能。
5704	呼吸障害・呼吸不全（呼吸窮迫）	喘息： 骨粗鬆症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21113810）である。</p> <p>呼吸窮迫については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。</p> <p>2021/6/11 14時20分 本剤1回目の接種。</p> <p>14時36分 発症までの時間16分。呼吸窮迫、呼吸困難、悪心を伴うアレルギー反応が発現した。非突然 非急速進行性。</p> <p>皮膚症状なし。</p> <p>循環器症状なし。</p> <p>呼吸器症状あり 呼吸窮迫 呼吸困難。</p> <p>迷走神経反射なし。</p> <p>消化器症状あり 悪心。</p> <p>呼吸窮迫、呼吸困難、悪心を伴うアレルギー反応の転帰は軽快。</p>

			追跡調査予定あり。
5705	好中球減少症 (好中球減少症)		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例 (TASK0020038) であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21114280) である。</p> <p>2021/05/30 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/05/31 好中球減少症が発現した。37°C台の発熱、倦怠感が4日間続いた。</p> <p>2021/06/04 定期外来の血液検査で白血球減少 1800、好中球 675 /<math>\mu</math>Lであった。</p> <p>診断としては好中球減少症であったため、人との接触を控え、手洗い、うがい等を行うよう指導。感染を疑うような身体兆候が出現した場合には受診するよう指示。</p> <p>2021/06/07 受診。白血球 4200、好中球 2280 /<math>\mu</math>L まで回復。</p> <p>好中球減少症の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5778	骨折（骨折）	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者の担当薬剤師及び医師からの報告である。</p> <p>色々薬に対してアレルギーのある 70 代女性患者。</p> <p>2021/06/12 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/16 発赤、打った左の方が赤くなり、鎖骨の下あたりにかけて赤みとかゆみが発現した。腫れてはいなく、くすりは処方されていない。</p> <p>日付不明 発赤、搔痒感の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5779	脳梗塞（脳梗塞）	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手したその他医療従事者による副反応報告症例（TASK0020051）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手したその他医療従事者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115450）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/17 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/20 左片麻痺を認めたため救急受診。右傍側脳室部に脳梗塞を認めたため入院となった。</p> <p>日付不明 脳梗塞の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>



5829	酸素飽和度異常 (酸素飽和度低下)	発熱	<p>くすり相談窓口を通じた被接種者からの報告。</p> <p>SpO2 が 80%代まで下がったは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/09 20:00 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/09 20:10 SpO2 が 80%代まで下がった、発熱、頭痛、倦怠感、胸の圧迫感、全身の筋肉痛、接種箇所の痛みを発現した。</p> <p>接種前に 37.4℃の発熱を有した 20 歳女性が本剤接種（1 回目）10 分後に SpO2 80%台の低下を認め、点滴投与にて回復。接種当日夜に体温は 38 度に上昇、翌日も 37 度台で変動。接種翌日にかけて、頭痛、倦怠感、胸の圧迫感、全身筋肉痛、接種部位疼痛も認め、接種翌日時点で未回復。</p> <p>SpO2 が 80%代まで下がった転帰は軽快。</p> <p>発熱、頭痛、倦怠感、胸の圧迫感、全身の筋肉痛、接種箇所の痛みの転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
5847	末梢神経障害 (末梢性ニューロパシー)		<p>本例は、医師による副反応報告である。</p> <p>末梢神経障害（左腕のしびれ）については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温 36 度 4 分</p> <p>2021/06/16 14:42 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/16 15:00 末梢神経障害（左腕のしびれ）が発現する。</p> <p>ワクチン接種後 18 分で左腕にしびれを自覚。</p> <p>末梢神経障害（左腕のしびれ）の転帰は軽快</p>

			追跡調査予定あり。
5850	血圧上昇（血圧上昇）	高血圧	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114724）である。</p> <p>血圧高値(220/120)については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/06/12 13:26 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/12 13:54 血圧高値(220/120)が発現した。</p> <p>大規模会場から血圧高値(220/120)で救急搬送。</p> <p>来院時に症状改善。帰宅。</p> <p>血圧高値(220/120)の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5851	動悸（動悸）	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21114625）である。</p> <p>動悸症状については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分</p> <p>2021/06/16 15:22 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/16 15:35 動悸症状が発現した。</p> <p>2021/06/16 16:28 症状持続しており救急要請</p> <p>動悸症状の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5853	<p>失神（失神）</p> <p>血圧低下（血圧低下）</p> <p>徐脈（徐脈）</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115156）である。</p> <p>失神、徐脈、血圧低下については、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/18 09:07 本剤1回目の接種。</p> <p>接種後10分後 血管迷走神経反射、失神、血圧低下、徐脈が発現した。</p> <p>無治療経過観察、数分で意識改善、血圧正常化を認めたが、失神あり救急搬送とした。</p> <p>皮膚症状なし。消化器症状なし。呼吸器症状なし。</p> <p>血管迷走神経反射、失神、血圧低下、徐脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5854	失神寸前の状態 (失神寸前の状態)	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115106）である。</p> <p>日付、接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/17 11：20 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/17 11：21 気分不良、低血圧（54/37mmHg）、徐脈（HR58）が発現した。</p> <p>アナフィラキシーとの鑑別困難であるため、エピネフリン0.3mgIMを投与、救急搬送とした。</p> <p>搬送先病院では、迷走神経反射疑いの診断。</p> <p>皮膚症状、消化器症状、呼吸器症状なし。</p> <p>迷走神経反射の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5855	皮疹・発疹・紅斑（紅斑）	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115105）である。</p> <p>日付不明 接種前体温 不明</p> <p>2021/06/17 19：20 本剤1回目の接種</p> <p>2021/06/17 20：00 アレルギー反応、右前腕、首の周りに発赤が発現した。</p> <p>救急要請後、精神的な要因と考えられる過呼吸症状が出現した。</p>

			<p>バイタルサイン異常なし。</p> <p>経過観察するも改善無いため、救急搬送とした。</p> <p>その他消化器・循環器症状なし。</p> <p>アレルギー反応、発赤（右前腕、首の周り）、過呼吸症状（救急要請後に発症）の転帰は不明</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5856	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	<p>光線過敏性反応：</p> <p>化学物質アレルギー：</p> <p>寒冷蕁麻疹：</p> <p>食物アレルギー</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療従事者による副反応報告症例（TASK0020049）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療従事者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115214）である。</p> <p>アナフィラキシー（吐気、発疹）については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/18 12：50 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/18 13：15 アナフィラキシー（吐気、発疹）が発現した。</p> <p>本剤接種から症状発現までの時間は25分間。</p> <p>突然の発症。急速進行性。体の数か所に発疹発生。</p> <p>循環器症状なし。呼吸器症状なし。消化器症状あり。</p> <p>胃酸が逆流するような自覚症状あり。</p> <p>接種後30分間待機中に吐き気、発疹あり。</p>

			<p>タクシーで後方支援病院である A 病院へ搬送。</p> <p>アレルギー薬を 1 週間分処方され、退院。</p> <p>2021/06/19 アナフィラキシー（吐気、発疹）の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
5985	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	アトピー性皮膚炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115612）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35 度 8 分</p> <p>2021/06/21 13:00 本剤 1 回目の接種。過換気症候群様であり、経過観察し落ち着いていた。14:55 アナフィラキシーが発現。急速に頻呼吸、Sat 低下あり、ノルアドレナリン筋注を行った。その後、速やかに回復したが、様子観察のため救急車搬送依頼を行った。レベル 2-3。</p> <p>2021/06/22 退院。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

5986	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020062）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21115772）である。</p> <p>原因物質不詳のアレルギーを有する患者。</p> <p>2021/06/19 14：15 本剤1回目の接種。アナフィラキシーが発現した。接種30分後に喉の締め付け、頭痛、吐き気の訴えあり。</p> <p>突然の発症であるか否か：はい。</p> <p>急速な症状の進行を伴うか否か：はい。</p> <p>呼吸器症状の有無：有（低酸素血症）。</p> <p>消化器症状の有無：有（吐気）。</p> <p>SpO2 93%で30分経過しても症状改善なく SpO2 80%後半まで低下したため、15：30 コードブルー要請。エピペン0.3mg 筋注。その後 ER に搬送。症状改善し帰宅。アナフィラキシーの転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
------	----------------------	--