第 67 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 16 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 (合同開催)

資料一覧

| 資料1-1-1 | 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 |
|-----------|-----------------------------------|
| 資料1-1-2-1 | 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 |
| | (コミナティ筋注・報告症例一覧) |
| 資料1-1-2-2 | 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 |
| | (COVID-19 ワクチンモデルナ筋注・報告症例一覧) |
| 資料1-2-1 | 薬機法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 |
| 資料1-2-2-1 | 薬機法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 |
| | (コミナティ筋注・報告症例一覧) |
| 資料1-2-2-2 | 薬機法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・報告症例一覧) |
| 資料1-2-2-3 | 薬機法に基づく新型コロナワクチンの製造販売業者以外の製造販売業者か |
| | らの副反応疑い報告状況について |
| | (製造販売業者不明の新型コロナワクチン・報告症例一覧) |
| 資料1-2-3-1 | 薬機法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 |
| | (コミナティ筋注・基礎疾患等及び症例経過) |
| 資料1-2-3-2 | 薬機法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) |
| 資料1-2-3-3 | 薬機法に基づく新型コロナワクチンの製造販売業者以外の製造販売業者か |
| | らの副反応疑い報告状況について |
| | (製造販売業者不明の新型コロナワクチン・基礎疾患等及び症例経過) |
| 資料1-3-1 | 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) |
| 資料1-3-2 | 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 |
| | (COVID-19 ワクチンモデルナ筋注) |

- 資料 1 4 1 新型コロナワクチン接種後のアナフィラキシー疑いとして報告された事例の概要 (コミナティ筋注)
- 資料 1 4 2 新型コロナワクチン接種後のアナフィラキシー疑いとして報告された事例の概要 (COVID-19 ワクチンモデルナ筋注)
- 資料1-5-1 新型コロナワクチン接種後の TTS 疑いとして報告された事例の概要 (コミナティ筋注)
- 資料1-6-1 副反応疑い報告の状況について
- 資料1-6-2 副反応疑い報告の状況について(報告症例一覧)
- 資料2 新型コロナワクチンの投与開始初期の重点的調査(コホート調査) 健康観察日誌集計の中間報告(12)
- 参考資料 1 新型コロナワクチン「コミナティ筋注」(ファイザー株式会社)添付文書
- 参考資料2 新型コロナワクチン「COVID-19 ワクチンモデルナ筋注」(武田薬品工業株式会社) 添付文書
- 参考資料3 合同会議へ報告する資料の作成に関するルール(追加) (令和2年12月25日合同部会資料2)
- 参考資料4 ワクチンの副反応に対する考え方及び評価について(令和3年2月15日合同部会 資料3)
- 参考資料5 「定期の予防接種等による副反応疑いの報告等の取扱いについて」の一部改正について(令和3年8月16日付け健発0816第1号・薬生発0816第1号厚生労働省健康局長及び医薬・生活衛生局長連名通知)
- 参考資料6 血小板減少症を伴う血栓症のためのブライトン分類評価(和訳)