

第98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5年度第11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1-1-2-2
2023（令和5）年10月27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

○新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）RNAワクチン
・コミナティ筋注6ヵ月～4歳用（ファイザー）（令和5年5月1日から令和5年7月30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 2023年5月1日～2023年7月30日

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。

2023年7月30日現在

報告数 (n=2)

No	年齢	性別	接種日	発生日	接種から発生までの日数	ワクチン名	同時接種	製造販売業者	ロット番号	症状名 (PT名)	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容
36715	3歳	女性	2023/05/19	2023/05/22	3	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	熱性けいれん (熱性痙攣)	関連あり	重い	2023/05/24	回復
36716	1歳	男性	2023/06/13	2023/06/13 2023/06/13 2023/06/13	0	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	咳嗽 (咳嗽) 皮疹・発疹・紅斑 (紅斑) 発熱 (発熱)	評価不能	重くない	未記入 未記入 未記入	不明 不明 不明

※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。