

第102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4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1-2-2-5
2024(令和6)年7月29日	

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

○新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）RNAワクチン
・ダイチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）（第一三共）（令和6年1月29日から令和6年4月21日報告分まで）

3. 報告症例一覧（製造販売業者からの報告）

3. ダイブチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）報告症例一覧（製造販売業者からの報告）報告日 2024年1月29日～2024年4月21日

注：「No」は、全新型コロナウイルスワクチンに係る副反応疑い報告（製造販売業者からの報告）の通番。

2024年4月21日現在

報告数（n=4）

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）	転帰日	転帰内容	専門家の評価PT	専門家の因果関係評価※1	専門家のプライトン分類レベル※2	専門家の意見
98	95歳	女性	2024/02/09	2024/02/10	1	ダイブチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		第一三共	VPA003A	脳梗塞（脳梗塞）	2024/03/14	後遺症あり	脳梗塞	γ		年齢や既往歴から、脳梗塞再発のリスクは高いと考えられる。ワクチン接種後の発症ではあるものの、ワクチン接種が経過に影響を与えた可能性を積極的に疑う情報はなく、因果関係を評価することはできない。
99	67歳	女性	2024/01/15	2024/01/16	1	ダイブチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		第一三共	VPA003A	脊髄炎（脊髄炎）	未記入	未回復	-	-	-	-
100	70歳	男性	2024/01/16	2024/01/31	15	ダイブチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		第一三共	99999	感覚異常（感覚鈍麻）	未記入	不明	-	-	-	-
101	25歳	男性	2024/03/21	2024/03/21	0	ダイブチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		第一三共	VPA004A	アナフィラキシー（アナフィラキシー様反応）	未記入	軽快	アナフィラキシー様反応	γ	4	アナフィラキシーを示唆する症状が、発疹を伴う全身性掻痒感以外に記載がなく評価困難と考える。ワクチン接種後から症状出現までの時間経過も非典型的であり、食物摂取等によるアレルギー症状の影響も否定困難である。

※1 専門家の因果関係評価

専門家の因果関係評価は、以下の事象を対象に実施（詳細は令和4年10月7日合同部会資料1-9。）。

- 死亡事例
 - ワクチン全般で評価を行っている事象（後遺症、アナフィラキシー、GBS、ADEM）及び新型コロナウイルスワクチンの副反応疑い報告基準事象（心筋炎・心膜炎）
 - 小児用製剤及び乳幼児製剤における副反応疑い事例
 - シグナル検出の結果などの新たな知見により、ワクチンの副反応であることが疑われた症状
- 副反応疑い報告書に記載された症状又は転帰の中に、専門家の因果関係評価の対象となる事象があった場合は「専門家の評価PT」の項目に対象事象を記載。該当症状・転帰がない場合は、同項目は空欄としている。
- なお、因果関係評価の対象事象であっても、詳細調査の結果、因果関係がないものとして報告された場合は因果関係評価は実施しない。

【因果関係評価記号の定義】

α：「ワクチンと症状名との因果関係が否定できないもの」

原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったことが否定できない症例

β：「ワクチンと症状名との因果関係が認められないもの」

原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となつたと認められない症例

γ：「情報不足等によりワクチンと症状名との因果関係が評価できないもの」

情報が十分でない、使用目的又は方法が適正でない等のためワクチン接種と事象発現との因果関係の評価ができない症例

※2 プライトン分類レベルは、以下の事象について評価している。

- 急性散在性脳脊髄炎（対応するMedDRA PT：急性散在性脳脊髄炎）
- ギラン・バレー症候群（対応するMedDRA PT：ギラン・バレー症候群）
- アナフィラキシー（対応するMedDRA PT：アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様ショック、アナフィラキシー様反応）
- 血小板減少症を伴う血栓症症例
- 心筋炎又は心膜炎（対応するMedDRA PT：免疫性心筋炎、好酸球性心筋炎、巨細胞性心筋炎、心筋炎、自己免疫性心筋炎、心筋心膜炎、心膜炎、胸膜心膜炎、自己免疫性心膜炎、免疫性心膜炎）

※3 製造販売業者からの報告は、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第68条の10第1項に基づき、「重篤」と判断された症例について各ワクチンの製造販売業者から報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている。本集計期間においては、4件全てが新規報告症例。