

第104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7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1-1-2-2
2024（令和6年）10月25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（1価：オミクロン株XBB.1.5）（ファイザー）（令和6年4月22日から令和6年8月4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 2024年4月22日～2024年8月4日

・ コミナティ筋注6ヵ月～4歳用（1価：オミクロン株XBB.1.5）

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。

報告数 (n=0)

※集計対象期間にて報告なし。

2024年8月4日現在

※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。