

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・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 1-4-6
2024（令和6）年10月25日	

新型コロナウイルスワクチン接種後の心筋炎又は心膜炎疑いとして  
製造販売業者から報告された事例の概要  
(ダイチロナ筋注、第一三共株式会社)

1. 報告状況

○ 10月25日審議会 集計期間：令和5年12月4日～令和6年8月4日

(1) 心筋炎<sup>注1</sup>疑い事例

	7月29日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数	10月25日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数
ダイチロナ筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	0	1

(2) 心膜炎<sup>注2</sup>疑い事例

	7月29日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数	10月25日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数
ダイチロナ筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	0	0

注1：「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」 MedDRA PT(ver. 26.0)

注2：「心膜炎」、「胸膜心膜炎」、「自己免疫性心膜炎」、「免疫性心膜炎」 ※MedDRA PT(ver. 26.0)

注3 製造販売業者による調査の結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられることがある。

2. 専門家の評価

- 令和6年8月4日までに報告された心筋炎疑い事例、心膜炎疑い事例を対象に、専門家の評価を実施（別紙1）。
- 評価結果の概要は、次のとおり。

(1) 心筋炎疑い事例

ダイチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）

因果関係評価 \ プライオン分類	総数					
		1	2	3	4	5
α	0	0	0	0	0	0
β	0	0	0	0	0	0
γ	1	0	0	0	1	0

(2) 心膜炎疑い事例

ダイチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）

因果関係評価 \ プライオン分類	総数					
		1	2	3	4	5
α	0	0	0	0	0	0
β	0	0	0	0	0	0
γ	0	0	0	0	0	0

(参考1) ブライトン分類レベル1～3の報告頻度(令和5年12月4日～令和6年8月4日)

①心筋炎疑い事例

ダイチロナ筋注(1価:オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数(回分)※	件数 (ブライトン分類1～3)	頻度
70,519回	0件	0件/100万回

②心膜炎疑い事例

ダイチロナ筋注(1価:オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数(回分)※	件数 (ブライトン分類1～3)	頻度
70,519回	0件	0件/100万回

【参考】ブライトン分類レベル1～5の報告頻度の推移

①心筋炎疑い事例

ダイチロナ筋注(1価:オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数(回分)※	件数 (ブライトン分類1～5)	頻度
70,519回	1件	14.2件/100万回

②心膜炎疑い事例

ダイチロナ筋注(1価:オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数(回分)※	件数 (ブライトン分類1～5)	頻度
70,519回	0件	0件/100万回

※接種者数(回分)について、VRSデータから算出した2024年3月30日時点の接種回数別の分布情報を利用。

(参考2) ブライトン分類レベル1～3の年齢別性別報告件数  
(令和5年12月4日～令和6年8月4日)

(1) 心筋炎疑い事例

ダイチロナ筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)

年齢	報告件数		男性		女性		性別不明	
	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
0～4歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
5～9歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
10～14歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
15～19歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
20～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
25～29歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
30～34歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
35～39歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
40～44歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
45～49歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
50～54歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
55～59歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
60～64歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
65～69歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
70～74歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
75～79歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
80歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
不明	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
合計	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 65歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 12～17歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 18～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(2) 心膜炎疑い事例

ダイチロナ筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)

年齢	報告件数		男性		女性		性別不明	
	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
0～4歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
5～9歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
10～14歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
15～19歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
20～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
25～29歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
30～34歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
35～39歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
40～44歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
45～49歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
50～54歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
55～59歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
60～64歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
65～69歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
70～74歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
75～79歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
80歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
不明	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
合計	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 65歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 12～17歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 18～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(参考3) ブライトン分類レベル1～3の年齢別性別100万回当たり報告頻度  
(令和5年12月4日～令和6年8月4日)

(1) 心筋炎疑い事例

ダイチロナ筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)

年齢	報告件数		男性		女性		性別不明	
	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
0～4歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
5～9歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
10～14歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
15～19歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
20～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
25～29歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
30～34歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
35～39歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
40～44歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
45～49歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
50～54歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
55～59歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
60～64歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
65～69歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
70～74歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
75～79歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
80歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
不明	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
合計	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 65歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 12～17歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 18～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(2) 心膜炎疑い事例

ダイチロナ筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)

年齢	報告件数		男性		女性		性別不明	
	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
0～4歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
5～9歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
10～14歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
15～19歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
20～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
25～29歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
30～34歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
35～39歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
40～44歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
45～49歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
50～54歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
55～59歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
60～64歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
65～69歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
70～74歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
75～79歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
80歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
不明	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
合計	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 65歳以上	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 12～17歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)
(参考) 18～24歳	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)	0件	(0件)

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

【別紙1】

新型コロナウイルスワクチン接種後の心筋炎疑いとして製造販売業者から報告された事例の一覧  
 (ダイチロナ筋注、第一三共株式会社)  
 (令和5年12月4日から令和6年8月4日までの報告分)

※評価記号

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

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)の通称。

2024年8月4日現在

No	年齢	性別	接種日	発生日	接種から発症までの経過	ワクチン名	製造販売業者	ロット番号	接種回数等	現病名 (PT名)	転倒日	転倒内容	専門家の評価PT	専門家の因果関係評価	専門家のアラインメント	専門家の意見	備考
213	60歳代	女性	不明	未記入	不明	ダイチロナ筋注	第一三共	不明	心筋炎; 慢性糸球体腎炎; 血液透析; COVID-19	心筋炎 (心筋炎)	未記入	不明	心筋炎	γ	4	1) 心筋炎と診断されたワクチン接種が「因果関係」と報告されているが、因果関係の確度では、急性心筋炎と診断できる情報がほとんどなく、因果関係の確度も不明である。これは、主に学術報告の内容が提供されているが、COVID-19感染による心筋炎の報告があることから、収縮能低下 (LVEF40%) とびまん性の遅延脱位下位室性心室性期外収縮の報告がある。心筋炎の診断には、心筋炎の所見も記載がなく、特に急性心筋炎を支持したと判断できる情報がない。 2) 本症例は、過去の心筋炎の再発、ウイルス感染などを支持した発症の可能性も考えられ、因果関係も判断することはできないと考えた。 3) 専門機関(医師、看護師、薬剤師、検査技師)が関与しているが、現時点では因果関係に関する十分な情報がない。	

※予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く。)について、報告状況をともに集計を行った。

※集計対象のMeSdRA PT(ver.28.0)は以下のとおり。  
 アナフィラキシー、アナフィラキシーショック、アナフィラキシー様ショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様反応  
 心筋炎、急性心筋炎、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、心筋心臓炎、心臓心臓炎、胸膜心臓炎、自己免疫性心臓炎  
 TTSは、MeSdRA (ver.28.0)にて、TTS関連事象を集計。

**【別紙1】**

新型コロナワクチン接種後の心膜炎疑いとして製造販売業者から報告された事例の一覧  
(ダイチロナ筋注、第一三共株式会社)  
(令和5年12月4日から令和6年8月4日までの報告分)

集計期間中の対象症例なし