

新型コロナウイルスワクチンの副反応疑い報告状況について

2025（令和7）年1月24日

○ 令和6年7月1日から令和6年9月30日までの報告分は以下の通り（報告日での集計）。

ファイザー社		医療機関からの報告			製造販売業者からの報告	
接種可能なべ人数（回数）		副反応疑い報告	うち重篤報告	うち死亡報告	副反応疑い報告	うち死亡報告
-		1	0	0	14	1

モデルナ社		医療機関からの報告			製造販売業者からの報告	
接種可能なべ人数（回数）		副反応疑い報告	うち重篤報告	うち死亡報告	副反応疑い報告	うち死亡報告
430		0	0	0	0	0

注：ファイザー社ワクチンの接種可能なべ人数（回数）は、対象期間中の納入数に返品された数を加味した場合マイナスとなるため「-」としている。

ファイザー社ワクチン（6か月～4歳、5～11歳）、武田社ワクチン（ノババックス）、第一三共社ワクチンについては報告対象期間中の接種数が0であった。

〈参考〉令和6年4月1日～令和6年9月30日の集計

（参考）ファイザー社	医療機関からの報告（報告頻度）			製造販売業者からの報告（報告頻度）	
接種可能なべ人数（回数）	副反応疑い報告	うち重篤報告	うち死亡報告	副反応疑い報告	うち死亡報告
32,060	1 (0.0031%)	0 (0.0000%)	0 (0.0000%)	16 (0.0499%)	1 (0.0031%)

（参考）モデルナ社	医療機関からの報告（報告頻度）			製造販売業者からの報告（報告頻度）	
接種可能なべ人数（回数）	副反応疑い報告	うち重篤報告	うち死亡報告	副反応疑い報告	うち死亡報告
2,525	0 (0.0000%)	0 (0.0000%)	0 (0.0000%)	0 (0.0000%)	0 (0.0000%)

副反応疑い報告に関する論点

- これまでの副反応疑い報告の状況を踏まえ、現時点ではワクチンの安全性に係る重大な懸念は認められないと考えてよい。
- 10月からの新型コロナウイルスワクチンの定期接種について、副反応疑い報告の状況（速報）やコスタイベ筋注の市販直後調査等を踏まえ、現時点では引き続き、ワクチンの安全性等に関する国内外の情報を収集しつつ、ワクチンの接種を継続することにより。