

第 75 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 3 年度第 26 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)

資料一覧

【新型コロナワクチン】

- 資料 1-1-1 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
- 資料 1-1-2-1 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
(コミナティ筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-1-2-2 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
(スパイクバックス筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-1-2-3 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
(バキスゼブリア筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-2-1 薬機法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
- 資料 1-2-2-1 薬機法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
(コミナティ筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-2-2-2 薬機法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
(スパイクバックス筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-2-2-3 薬機法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
(バキスゼブリア筋注・集計対象期間における報告症例一覧)
- 資料 1-2-2-4 薬機法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
(交接種に係る報告症例一覧)
- 資料 1-2-3-1 薬機法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
(コミナティ筋注・集計対象期間における基礎疾患等及び症例経過)
- 資料 1-2-3-2 薬機法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
(スパイクバックス筋注・集計対象期間における基礎疾患等及び症例経過)
- 資料 1-2-3-3 薬機法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
(バキスゼブリア筋注・集計対象期間における基礎疾患等及び症例経過)
- 資料 1-2-3-4 薬機法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

(交互接種に係る報告症例・基礎疾患等及び症例経過)

- 資料 1-3-1 新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要
(コミナティ筋注)
- 資料 1-3-2 新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要
(スパイクバックス筋注)
- 資料 1-3-3 新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要
(バキスゼブリア筋注)
- 資料 1-4-1 新型コロナワクチン接種後のアナフィラキシー疑いとして報告された事例の概要
(コミナティ筋注)
- 資料 1-4-2 新型コロナワクチン接種後のアナフィラキシー疑いとして報告された事例の概要
(スパイクバックス筋注)
- 資料 1-4-3 新型コロナワクチン接種後のアナフィラキシー疑いとして報告された事例の概要
(バキスゼブリア筋注)
- 資料 1-5-1 新型コロナワクチン接種後の TTS 疑いとして報告された事例の概要
(コミナティ筋注)
- 資料 1-5-2 新型コロナワクチン接種後の TTS 疑いとして報告された事例の概要
(スパイクバックス筋注)
- 資料 1-5-3 新型コロナワクチン接種後の TTS 疑いとして報告された事例の概要
(バキスゼブリア筋注)
- 資料 1-6-1 新型コロナワクチン接種後の心筋炎又は心膜炎疑いとして報告された事例の概要
(コミナティ筋注)
- 資料 1-6-2 新型コロナワクチン接種後の心筋炎又は心膜炎疑いとして報告された事例の概要
(スパイクバックス筋注)
- 資料 1-7 副反応疑い報告の状況について
- 資料 1-8 新型コロナワクチン追加接種(3回目接種)にかかわる免疫持続性および
安全性調査(コホート調査)
ファイザー社ワクチン初回接種者に対する3回目接種後中間報告(2)
- 資料 1-9 新型コロナワクチン接種後健康状況調査 中間報告

【新型コロナワクチン以外のワクチン】

- 資料 2-1 乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン(MR)の副反応疑い報告状況について

- 資料2-2 乾燥弱毒生麻しんワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-3 乾燥弱毒生風しんワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-4 乾燥弱毒生おたふくかぜワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-5 乾燥弱毒生水痘ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-6 乾燥組換え帯状疱疹ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-7 23 価肺炎球菌ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-8 HPV ワクチン（サーバリックス）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-9 HPV ワクチン（ガーダシル）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-10 HPV ワクチン（シルガード9）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-11 沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン（DPT）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-12 沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド（DT）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-13 ジフテリアトキソイドの副反応疑い報告状況について
- 資料2-14 沈降破傷風トキソイドの副反応疑い報告状況について
- 資料2-15 不活化ポリオワクチン（ソークワクチン）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-16 沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（セービン株/ソークワクチン）混合ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-17 沈降13 価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-18 Hib（ヒブ）ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-19 乾燥 BCG ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-20 日本脳炎ワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-21 組換え沈降 B 型肝炎ワクチン（酵母由来）の副反応疑い報告状況について
- 資料2-22 経口弱毒生ヒトロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-23 5 価経口弱毒生ロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況について
- 資料2-24 ロタウイルスワクチンに係る腸重積症に関する報告
- 資料2-25 ワクチン接種後の後遺症報告一覧
- 資料2-26 ワクチン接種後の ADEM 報告一覧
- 資料2-27 ワクチン接種後の GBS 報告一覧
- 資料2-28 ワクチン接種後のアナフィラキシー報告一覧
- 資料2-29 ワクチン接種後の死亡報告一覧

- 資料2—30 積極的勧奨再開後のHPVワクチンの安全性評価スケジュールについて
- 参考資料1 新型コロナワクチン「コミナティ筋注」（ファイザー株式会社）添付文書
- 参考資料2 新型コロナワクチン「スパイクバックス筋注」（武田薬品工業株式会社）添付文書
- 参考資料3 新型コロナワクチン「バキスゼブリア筋注」（アストラゼネカ株式会社）添付文書
- 参考資料4 合同会議へ報告する資料の作成に関するルール（追加）（令和2年12月25日合同部会資料2）
- 参考資料5 新型コロナワクチンに係る合同部会資料の構成について（令和3年12月24日合同部会資料1—8）
- 参考資料6 ワクチンの副反応に対する考え方及び評価について（令和3年2月15日合同部会資料3）
- 参考資料7 「定期の予防接種等による副反応疑いの報告等の取扱いについて」の一部改正について（令和3年12月6日付け健発1206第84号・薬生発1206第2号厚生労働省健康局長及び医薬・生活衛生局長連名通知）
- 参考資料8 血小板減少症を伴う血栓症のためのブライトン分類評価（和訳）
- 参考資料9 心筋炎・心膜炎のためのブライトン分類評価（和訳）