

第90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4年度第23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	資料1-1-2-2
2023（令和5）年1月20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

コロナウイルス修飾ウリジンRNAワクチン（SARS-CoV-2）
・コミナティ筋注6ヵ月～4歳用（ファイザー）（令和4年11月14日から令和4年12月18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 2022年11月14日～2022年12月18日

注：「No」は、新型コロナウイルス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=2)

2022年12月18日現在

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）	因果関係（報告医評価）	重篤度（報告医評価）	転帰日	転帰内容
35698	2歳	男性	2022/11/24	2022/11/24	0	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	熱性けいれん（熱性痙攣）	評価不能	重い	未記入	軽快
35699	3歳	男性	2022/11/29	2022/11/29 2022/11/29	0	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応） 喘息発作（喘息）	関連あり	重い	未記入 未記入	軽快 軽快

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。