

2021（令和3）年4月30日

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

○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）

商品名：プレベナー13水性懸濁注
 製造販売業者：ファイザー株式会社
 販売開始：平成25年10月
 効能・効果：肺炎球菌（血清型1、3、4、5、6A、6B、7F、9V、14、18C、19A、19F及び23F）による侵襲性感染症の予防

副反応疑い報告数
 （令和2年10月1日から令和2年12月31日報告分まで）

令和2年10月1日から令和2年12月31日までの医療機関への納入数量を接種可能なべ人数とし、副反応疑い報告頻度を計算したものは以下のとおり。
 ※報告日での集計のため、以下の件数には接種日や発生日が対象期間以前の症例も含まれている。

（単位：例）

| | 接種可能なべ人数 （回数）※ | 製造販売業者からの報告 | | 医療機関からの報告 | | | |
|--------------------------|-------------------|------------------------|--------------------------------|------------------------|---------------------------------|----------------------|---------------------------------|
| | | 報告数 （）：接種日が左記期間内の症例 | | 報告数 （）：接種日が左記期間内の症例 | | | |
| | | 報告頻度 | | 報告頻度 | | うち重篤 | |
| 令和2年10月1日 ～令和2年12月31日 | 925,031 | 16 (8) | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 14 (8) | 34 (30) | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 34 (30) | 28 (24) | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 28 (24) |
| | | 0.0017% (0.00086%) | 0.0015% (0.00086%) | 0.0037% (0.0032%) | 0.0037% (0.0032%) | 0.0030% (0.0026%) | 0.0030% (0.0026%) |
| 販売開始 ～令和2年12月31日 | 28,389,163 | 1024 | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 675 | 809 | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 755 | 532 | うち、肺炎球菌感染、肺炎等を除く。 523 |
| | | 0.0036% | 0.0024% | 0.0028% | 0.0027% | 0.0019% | 0.0018% |

※医療機関への納入数量を接種可能なべ人数とした。

令和2年10月1日から令和2年12月31日報告分の重篤例の転帰

（単位：例）

| | 製造販売業者からの報告 | | | | | | 医療機関からの報告 | | | | | |
|------|-------------|-----|-----|----|----|----|-----------|-----|-----|----|----|----|
| | 回復/軽快 | 未回復 | 後遺症 | 死亡 | 不明 | 計 | 回復/軽快 | 未回復 | 後遺症 | 死亡 | 不明 | 計 |
| 重篤例数 | 6 | 2 | 0 | 0 | 8 | 16 | 18 | 2 | 0 | 3 | 5 | 28 |

令和2年4月から令和2年9月の6ヶ月間～令和2年7月から令和2年12月の6ヶ月間における、報告受付日をもとにした死亡例の報告頻度は、10万接種あたり0～0.17であり、急ぎの検討が必要とされる10万接種あたり0.5を下回っている。

（注意点）

※ 副反応疑い報告については、医薬品との因果関係が不明なものを含め、製造販売業者又は医療機関から報告されたものであり、個別に医薬品との関連性を評価したものではない。

※ 「重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあるもの、入院相当以上のものが報告対象とされているが、必ずしも重篤でないものも「重篤」として報告されるケースがある。

※ 非重篤症例には、重篤度が不明の症例も含まれている。

※ 製造販売業者からの報告は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第68条の10に基づき「重篤」と判断された症例について報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている可能性があり、重複症例は、医療機関報告として計上している。また、その後の調査等によって、報告対象でないことが確認され、報告が取り下げられた症例が含まれる可能性がある。

※ 製造販売業者からの報告には、複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。

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

平成25年11月1日から令和2年12月31日までの報告数及び症状種類別報告件数は以下のとおり。医療機関からの報告については、報告医が「重篤」としたものを集計した。

| | 医療機関からの報告 | 製造販売業者からの報告 | 平成25年11月～令和2年9月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計 | 医療機関からの報告 | 製造販売業者からの報告 | 令和2年10月～令和2年12月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計 |
|-------------------|-----------|-------------|------------------------------------|-----------|-------------|------------------------------------|
| 報告数 | 504 | 1008 | 1512(うち効能効果に関連する症例(肺炎球菌感染等)356) | 28 | 16 | 44(うち効能効果に関連する症例(肺炎球菌感染等)2) |
| 症状別総件数 | 1002 | 1764 | 2766 | 61 | 38 | 99 |
| 症状名の種類 | 症状の種類別件数 | | | | | |
| 胃腸障害 | | | | | | |
| イレウス | | 1 | 1 | 1 | | 1 |
| メレナ | 1 | 1 | 2 | | | |
| 悪心 | 1 | | 1 | | | |
| 胃運動低下 | | 2 | 2 | | | |
| 胃拡張 | | 2 | 2 | | | |
| 胃閉塞 | | 1 | 1 | | | |
| 下部消化管出血 | | 1 | 1 | | | |
| 下痢 | 8 | 26 | 34 | | 1 | 1 |
| 壊死性大腸炎 | 1 | | 1 | | | |
| 機械的イレウス | 1 | 1 | 2 | | | |
| 巨大結腸 | | | | | 1 | |
| 血便排泄 | 47 | 113 | 160 | 4 | | 4 |
| 口腔内出血 | 1 | | 1 | | | |
| 口唇紅斑 | | 1 | 1 | | | |
| 好酸球性胃腸炎 | | 1 | 1 | | | |
| 消化管壊死 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 消化管穿孔 | 1 | | 1 | | | |
| 消化管浮腫 | 2 | 3 | 5 | | | |
| 大腸穿孔 | 1 | | 1 | | | |
| 腸の軸捻転 | | 2 | 2 | | | |
| 腸リンパ組織過形成 | | 3 | 3 | | | |
| 腸炎 | 3 | 4 | 7 | | | |
| 腸管虚血 | 1 | | 1 | | | |
| 腸間膜血行不全 | | 1 | 1 | | | |
| 腸重積症 | 69 | 92 | 161 | 9 | 2 | 11 |
| 腸出血 | | 1 | 1 | | | |
| 腸壁気腫症 | 1 | | 1 | | | |
| 直腸出血 | | 1 | 1 | | | |
| 吐血 | | 1 | 1 | | | |
| 軟便 | | 2 | 2 | | | |
| 乳児吐出 | | 1 | 1 | | | |
| 乳児嘔吐 | 1 | | 1 | | | |
| 粘液便 | 2 | 3 | 5 | | | |
| 白色便 | 1 | 9 | 10 | | 1 | 1 |
| 腹水 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 腹部腫瘍 | 2 | 1 | 3 | | | |
| 腹部膨満 | 3 | 2 | 5 | | | |
| 嘔吐性嘔吐 | | 1 | 1 | | | |
| 変色便 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 便秘 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 流涎過多 | | 1 | 1 | | | |
| 裂肛 | | 1 | 1 | | | |
| 嘔吐 | 15 | 30 | 45 | | 1 | 1 |
| 嵌頓臍ヘルニア | | 1 | 1 | | | |
| 一般・全身障害および投与部位の状態 | | | | | | |
| ワクチンを接種した肢の広汎性腫脹 | | | | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位運動障害 | 1 | 1 | 2 | | | |
| ワクチン接種部位炎症 | | 1 | 1 | | | |
| ワクチン接種部位関節運動障害 | 1 | | 1 | | | |
| ワクチン接種部位血腫 | 1 | 1 | 2 | | | |
| ワクチン接種部位硬結 | 4 | 1 | 5 | | | |
| ワクチン接種部位紅斑 | 11 | 9 | 20 | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位湿疹 | 1 | | 1 | | | |
| ワクチン接種部位腫脹 | 3 | 32 | 35 | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位腫瘍 | | 1 | 1 | | | |
| ワクチン接種部位出血 | | 1 | 1 | | | |
| ワクチン接種部位小水疱 | | 2 | 2 | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位肉芽腫 | | 1 | 1 | | | |
| ワクチン接種部位熱感 | 1 | | 1 | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位発疹 | 1 | | 1 | | | |
| ワクチン接種部位反応 | 1 | 1 | 2 | | | |
| ワクチン接種部位変色 | | | | | 1 | 1 |
| ワクチン接種部位疼痛 | 2 | 5 | 7 | | | |
| 悪寒 | 1 | | 1 | | | |
| 圧痛 | | 1 | 1 | | | |
| 異常感 | 2 | | 2 | | | |
| 炎症 | 1 | 3 | 4 | | | |
| 顔面腫脹 | 1 | | 1 | | | |
| 泣き | 9 | 7 | 16 | | | |
| 倦怠感 | 2 | 1 | 3 | | | |
| 口腔内泡沫 | 2 | | 2 | | | |
| 硬結 | | 1 | 1 | | | |
| 高体温症 | 3 | 3 | 6 | | | |
| 死亡 | 7 | 3 | 10 | 1 | | 1 |
| 治療用製品無効 | | 3 | 3 | | | |
| 疾患 | | 2 | 2 | | | |
| 腫脹 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 腫瘍 | | 4 | 4 | | | |
| 状態悪化 | 1 | 3 | 4 | | | |
| 全身健康状態悪化 | | 1 | 1 | | | |
| 多臓器機能不全症候群 | | 1 | 1 | | | |
| 体調不良 | | 1 | 1 | | | |
| 注射による四肢の運動低下 | | 1 | 1 | | | |

★

| | | | | | | | |
|---|-----------------|-----|-----|-----|---|---|---|
| | 注射部位紅斑 | 2 | | 2 | | | |
| | 注射部位腫脹 | 4 | | 4 | | | |
| | 注射部位小水疱 | | 1 | 1 | | | |
| | 突然死 | 4 | 7 | 11 | | | |
| | 乳児突然死症候群 | 3 | 2 | 5 | | | |
| | 熱感 | 1 | 2 | 3 | | | |
| | 粘膜出血 | | 1 | 1 | | | |
| | 発育遅延 | | 2 | 2 | | | |
| | 発熱 | 108 | 160 | 268 | 5 | 2 | 7 |
| | 疲労 | 1 | | 1 | | | |
| | 末梢腫脹 | 2 | | 2 | | | |
| | 末梢性浮腫 | | 1 | 1 | | | |
| | 無力症 | 3 | 4 | 7 | | | |
| ★ | 薬効欠如 | 4 | 127 | 131 | | 2 | 2 |
| | 冷感 | 1 | | 1 | | | |
| | 呻吟 | 1 | | 1 | | | |
| | 疼痛 | | 1 | 1 | | | |
| | 感染症および寄生虫症 | | | | | | |
| | RSウイルス気管支炎 | 1 | | 1 | | | |
| | ウイルス感染 | 1 | 2 | 3 | | | |
| | ウイルス性胃腸炎 | 1 | | 1 | | | |
| | ウイルス性髄膜炎 | 1 | | 1 | | | |
| | ウイルス性腸炎 | 1 | 1 | 2 | | | |
| | エンテロウイルス感染 | 1 | | 1 | | | |
| ★ | サイトメガロウイルス感染 | | 6 | 6 | | | |
| | ニューモシスチス・イロペチ肺炎 | | 1 | 1 | | | |
| | パレコウイルス感染 | 1 | | 1 | | | |
| | リンパ管炎 | | 1 | 1 | | | |
| ★ | レンサ球菌性咽頭炎 | | 1 | 1 | | | |
| | レンサ球菌性肺炎 | | 1 | 1 | | | |
| | ロタウイルス胃腸炎 | 2 | 15 | 17 | | 1 | 1 |
| | ロタウイルス感染 | | 1 | 1 | | | |
| | ワクチン接種後の麻疹 | | | | 1 | | 1 |
| | ワクチン接種部位感染 | | 1 | 1 | | | |
| | ワクチン接種部位膿瘍 | 1 | 1 | 2 | | | |
| | ワクチン接種部位蜂巣炎 | 9 | 4 | 13 | | | |
| | 胃腸炎 | 1 | 11 | 12 | | | |
| | 咽頭炎 | 2 | 2 | 4 | | | |
| | 咽頭膿瘍 | | 1 | 1 | | | |
| | 感染 | | 2 | 2 | | | |
| | 感染性腸炎 | | | | 1 | | 1 |
| | 眼窩蜂巣炎 | | 2 | 2 | | 1 | 1 |
| | 気管支炎 | | 4 | 4 | | | |
| | 気道感染 | | 1 | 1 | | | |
| | 菌血症 | 1 | 26 | 27 | | 1 | 1 |
| | 骨髄炎 | 1 | | 1 | | | |
| | 骨膜下膿瘍 | | | | | 1 | 1 |
| | 細菌感染 | 1 | 4 | 5 | | | |
| | 細菌性リンパ節炎 | 2 | | 2 | | | |
| | 細菌性胃腸炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 細菌性関節炎 | | 3 | 3 | | | |
| | 細菌性骨髄炎 | | 2 | 2 | | | |
| | 細菌性髄膜炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 細菌性中耳炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 細菌性腸炎 | | 1 | 1 | | | |
| ★ | 細菌性敗血症 | | 1 | 1 | | | |
| | 細菌性肺炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 四肢膿瘍 | 1 | | 1 | | | |
| | 術後創感染 | | 1 | 1 | | | |
| | 上咽頭炎 | 2 | 5 | 7 | | | |
| | 上気道感染 | | 1 | 1 | | 1 | 1 |
| | 真菌性敗血症 | | 1 | 1 | | | |
| | 腎盂腎炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 髄膜炎 | 1 | 4 | 5 | | | |
| | 中耳炎 | 5 | 15 | 20 | | | |
| | 虫垂炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 突発性発疹 | 2 | | 2 | | | |
| | 乳様突起炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 尿路感染 | 2 | 1 | 3 | | | |
| | 脳炎 | 1 | | 1 | | | |
| | 敗血症 | | 1 | 1 | | | |
| | 敗血症性ショック | | 2 | 2 | | | |
| ★ | 肺炎 | 3 | 44 | 47 | | 1 | 1 |
| ★ | 肺炎球菌感染 | 1 | 27 | 28 | | | |
| ★ | 肺炎球菌性菌血症 | 1 | 221 | 222 | | | |
| ★ | 肺炎球菌性髄膜炎 | | 25 | 25 | | | |
| ★ | 肺炎球菌性敗血症 | | 10 | 10 | | | |
| ★ | 肺炎球菌性肺炎 | | 44 | 44 | | 1 | 1 |
| | 皮下組織膿瘍 | | 1 | 1 | | | |
| | 皮膚感染 | | 1 | 1 | | | |
| | 皮膚結核 | 1 | | 1 | | | |
| | 非定型マイコバクテリア感染 | | 1 | 1 | | | |
| | 副鼻腔炎 | | 3 | 3 | | 1 | 1 |
| | 腹膜炎 | 1 | | 1 | | | |
| | 蜂巣炎 | 15 | 11 | 26 | | | |
| | 麻疹 | 2 | | 2 | | | |
| | 脈絡網膜炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 無菌性髄膜炎 | 2 | 1 | 3 | | | |
| | 肝胆道系障害 | | | | | | |
| | 肝炎 | 1 | 2 | 3 | | | |
| | 肝機能異常 | 7 | 13 | 20 | 1 | | 1 |
| | 肝障害 | | | | 1 | | 1 |
| | 肝肥大 | 1 | | 1 | | | |
| | 肝脾腫大 | | 1 | 1 | | | |
| | 急性肝炎 | | 1 | 1 | | | |
| | 急性肝不全 | 2 | | 2 | | | |
| | 自己免疫性肝炎 | | 1 | 1 | | | |

| | | | | | | |
|---------------|----|----|----|---|---|---|
| 胆管炎 | 1 | | 1 | | | |
| 眼障害 | | | | | | |
| 角膜混濁 | | 2 | 2 | | | |
| 角膜浮腫 | | 1 | 1 | | | |
| 眼の障害 | 1 | | 1 | | | |
| 眼運動障害 | 4 | 1 | 5 | | | |
| 眼球運動失調 | 1 | | 1 | | | |
| 眼球回転発作 | | 2 | 2 | | | |
| 結膜充血 | | 1 | 1 | | | |
| 結膜出血 | 1 | | 1 | | | |
| 高眼圧症 | | 1 | 1 | | | |
| 視力障害 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 自己免疫性網膜炎 | | 2 | 2 | | | |
| 前房内細胞 | | 1 | 1 | | | |
| 注視麻痺 | 2 | 2 | 4 | | | |
| 虹彩炎 | | 1 | 1 | | | |
| 偏心固視 | 1 | | 1 | | | |
| 霧視 | | 1 | 1 | | | |
| 毛様充血 | | 1 | 1 | | | |
| 網膜剥離 | | 2 | 2 | | | |
| 網膜滲出斑 | | 1 | 1 | | | |
| 緑内障 | | 1 | 1 | | | |
| 筋骨格系および結合組織障害 | | | | | | |
| 横紋筋融解症 | | 2 | 2 | | | |
| 関節炎 | 2 | 1 | 3 | | | |
| 関節痛 | | 1 | 1 | | | |
| 筋炎 | 2 | 1 | 3 | | | |
| 筋固縮 | 2 | | 2 | | | |
| 筋骨格硬直 | 2 | | 2 | | | |
| 筋石灰化 | | 1 | 1 | | | |
| 筋肉痛 | | 2 | 2 | | | |
| 筋膜炎 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 筋力低下 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 筋攣縮 | 1 | | 1 | | | |
| 四肢痛 | | 1 | 1 | | | |
| 腋窩腫瘍 | | 1 | 1 | | | |
| 血液およびリンパ系障害 | | | | | | |
| リンパ節症 | | 2 | 2 | | | |
| 血小板減少症 | | 1 | 1 | | | |
| 血小板減少性紫斑病 | 22 | 5 | 27 | 1 | | 1 |
| 血栓性微小血管症 | | 1 | 1 | | | |
| 好酸球増加症 | | 1 | 1 | | | |
| 好中球減少症 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 自己免疫性溶血性貧血 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 出血性障害 | | 1 | 1 | | | |
| 播種性血管内凝固 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 発熱性好中球減少症 | | 2 | 2 | | | |
| 非定型溶血性尿毒症症候群 | | 4 | 4 | | | |
| 免疫性血小板減少症 | 22 | 18 | 40 | 1 | 1 | 2 |
| 溶血性貧血 | | 1 | 1 | | | |
| 血管障害 | | | | | | |
| ショック | 4 | 4 | 8 | | | |
| ショック症状 | 1 | 1 | 2 | | | |
| チアノーゼ | 12 | 4 | 16 | 1 | | 1 |
| 血液量減少性ショック | 1 | | 1 | | | |
| 血管炎 | 3 | 2 | 5 | | | |
| 出血 | | 1 | 1 | | | |
| 循環虚脱 | 2 | | 2 | | | |
| 神経原性ショック | 1 | | 1 | | | |
| 川崎病 | 4 | 21 | 25 | 1 | | 1 |
| 蒼白 | 18 | 5 | 23 | 1 | 2 | 3 |
| 潮紅 | 3 | | 3 | | | |
| 低血圧 | | | | | 1 | 1 |
| 動脈狭窄 | 1 | | 1 | | | |
| 動脈壁肥厚 | 1 | | 1 | | | |
| 末梢冷感 | 2 | 1 | 3 | 1 | | 1 |
| 外科および内科処置 | | | | | | |
| 腸瘻造設 | 1 | | 1 | | | |
| 呼吸器、胸郭および縦隔障害 | | | | | | |
| 咽頭紅斑 | 4 | 4 | 8 | | | |
| 咽頭浮腫 | | 1 | 1 | | | |
| 咳嗽 | 2 | 7 | 9 | | | |
| 間質性肺疾患 | | 3 | 3 | | | |
| 気道浮腫 | | 2 | 2 | | | |
| 急性肺水腫 | 1 | | 1 | | | |
| 胸水 | | 1 | 1 | | | |
| 減呼吸 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 呼吸窮迫 | 1 | | 1 | | | |
| 呼吸困難 | 1 | | 1 | | 1 | 1 |
| 呼吸障害 | | 2 | 2 | | | |
| 呼吸停止 | 7 | 1 | 8 | | | |
| 呼吸不全 | | 1 | 1 | 1 | | 1 |
| 呼吸抑制 | | 1 | 1 | | | |
| 誤嚥 | 3 | 1 | 4 | | | |
| 上気道の炎症 | 4 | | 4 | | | |
| 上気道咳症候群 | 1 | | 1 | | | |
| 上気道分泌増加 | 1 | | 1 | | | |
| 息詰まり | | 4 | 4 | | | |
| 窒息 | 4 | 1 | 5 | | | |
| 乳児無呼吸 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 乳幼児突発性危急事態 | 2 | | 2 | | | |
| 肺高血圧クリーゼ | 1 | | 1 | | | |
| 肺高血圧症 | 1 | 3 | 4 | | | |
| 肺水腫 | 2 | | 2 | | | |
| 鼻甲介肥大 | 1 | | 1 | | | |
| 鼻出血 | 1 | | 1 | | | |
| 鼻閉 | 1 | | 1 | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|----|----|----|---|---|---|
| 鼻漏 | 3 | 6 | 9 | | | |
| 頻呼吸 | 1 | | 1 | | | |
| 慢性閉塞性肺疾患 | | 1 | 1 | | | |
| 無気肺 | 1 | | 1 | | | |
| 無呼吸 | 6 | 6 | 12 | 1 | | 1 |
| 無呼吸発作 | 3 | 1 | 4 | | | |
| 喘息発作重積 | | 1 | 1 | | | |
| 喘鳴 | 1 | | 1 | | | |
| 耳および迷路障害 | | | | | | |
| 聴力低下 | 1 | | 1 | | | |
| 片耳難聴 | | 1 | 1 | | | |
| 傷害、中毒および処置合併症 | | | | | | |
| 誤った製品適用経路 | | 1 | 1 | | | |
| 誤用量投与 | | 1 | 1 | | | |
| 硬膜下血腫 | 1 | | 1 | | | |
| 前房出血 | | 1 | 1 | | | |
| 不適切な年齢の患者への製品適用 | | 1 | 1 | | | |
| 予防接種の効果不良 | | 12 | 12 | | | |
| 肋骨骨折 | 1 | | 1 | | | |
| 心臓障害 | | | | | | |
| 冠動脈瘤 | | 1 | 1 | | | |
| 期外収縮 | 1 | | 1 | | | |
| 急性心不全 | | | | 1 | | 1 |
| 徐脈 | 4 | | 4 | | | |
| 上室性頻脈 | | 1 | 1 | | | |
| 心筋炎 | 1 | | 1 | 2 | | 2 |
| 心筋壊死 | 1 | | 1 | | | |
| 心筋出血 | 1 | | 1 | | | |
| 心筋症 | 1 | | 1 | | | |
| 心室性頻脈 | | 1 | 1 | | | |
| 心停止 | 2 | 1 | 3 | | | |
| 心肺停止 | 13 | 2 | 15 | 1 | | 1 |
| 心不全 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 発作性頻脈 | 1 | | 1 | 1 | | 1 |
| 頻脈 | 3 | | 3 | | | |
| 不整脈 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 神経系障害 | | | | | | |
| ギラン・バレー症候群 | 4 | 1 | 5 | | | |
| ジスキネジア | 1 | | 1 | | | |
| てんかん | 3 | 2 | 5 | | | |
| てんかん重積状態 | 2 | 2 | 4 | | | |
| ミオクローヌス | 2 | | 2 | | | |
| ミオクローニーてんかん | 1 | | 1 | | | |
| 意識レベルの低下 | 9 | 1 | 10 | | 1 | 1 |
| 意識消失 | 6 | 6 | 12 | | | |
| 意識変容状態 | 6 | 8 | 14 | 1 | | 1 |
| 感覚鈍麻 | | 2 | 2 | | | |
| 間代性痙攣 | 2 | 2 | 4 | | | |
| 眼振 | 2 | | 2 | | | |
| 顔面麻痺 | 2 | | 2 | | | |
| 吸嚥反射不良 | | 1 | 1 | | | |
| 急性散在性脳脊髄炎 | | 4 | 4 | | | |
| 強直性痙攣 | 2 | 2 | 4 | 1 | | 1 |
| 筋緊張低下 | 1 | | 1 | | | |
| 筋緊張低下-反応性低下発作 | 2 | 2 | 4 | | | |
| 傾眠 | 2 | 3 | 5 | | | |
| 刺激無反応 | 1 | | 1 | | | |
| 視神経炎 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 自己免疫性脳炎 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 失神寸前の状態 | 8 | 1 | 9 | 1 | | 1 |
| 小脳性運動失調 | 3 | 1 | 4 | | | |
| 心停止後症候群 | | | | 1 | | 1 |
| 振戦 | 1 | | 1 | | | |
| 新生児傾眠 | | 1 | 1 | | | |
| 新生児痙攣 | 2 | | 2 | | | |
| 神経根障害 | 1 | | 1 | | | |
| 神経痛 | | 1 | 1 | | | |
| 泉門膨隆 | | 1 | 1 | | | |
| 全身硬直症候群 | 1 | | 1 | | | |
| 全身性強直性間代性発作 | 6 | | 6 | | | |
| 大脳萎縮 | | 2 | 2 | | | |
| 第6脳神経麻痺 | 1 | | 1 | | | |
| 遅発性ジスキネジア | 1 | | 1 | | | |
| 低酸素性虚血性脳症 | 1 | | 1 | | | |
| 點頭てんかん | 1 | | 1 | | | |
| 頭蓋内出血 | 1 | | 1 | | | |
| 頭痛 | | 1 | 1 | | | |
| 熱性痙攣 | 29 | 12 | 41 | 2 | | 2 |
| 脳梗塞 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 2 |
| 脳出血 | | 1 | 1 | | | |
| 脳症 | 5 | 6 | 11 | | | |
| 脳浮腫 | 1 | | 1 | | | |
| 不全単麻痺 | 1 | | 1 | | | |
| 浮動性めまい | | 1 | 1 | | | |
| 部分発作 | 1 | | 1 | | | |
| 麻痺 | | 1 | 1 | | | |
| 嗜眠 | | 1 | 1 | | | |
| 痙攣発作 | 39 | 28 | 67 | 3 | | 3 |
| 腎および尿路障害 | | | | | | |
| 急性腎障害 | | 1 | 1 | 1 | | 1 |
| 腎機能障害 | | 1 | 1 | | | |
| 腎前性腎不全 | 1 | | 1 | | | |
| 水腎症 | 1 | | 1 | | | |
| 排尿困難 | 1 | | 1 | | | |
| 膀胱尿管逆流 | 1 | | 1 | | | |
| 精神障害 | | | | | | |
| 易刺激性 | | 1 | 1 | | | |

| | | | | | | |
|--------------------------------|----|----|----|---|---|---|
| 気分変化 | 11 | 14 | 25 | | | |
| 凝視 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 激越 | 1 | | 1 | | | |
| 睡眠障害 | 1 | | 1 | | | |
| 選択的摂食障害 | 6 | 3 | 9 | | | |
| 息こらえ | 2 | | 2 | | | |
| 譫妄 | 1 | | 1 | | | |
| 製品の問題 | | | | | | |
| 製品品質の問題 | | 1 | 1 | | | |
| 先天性、家族性および遺伝性障害 | | | | | | |
| ミトコンドリア脳筋症 | | 2 | 2 | | | |
| 先天性胆管欠損 | | 1 | 1 | | | |
| 乳児重症ミオクロニーてんかん | | 1 | 1 | | | |
| 代謝および栄養障害 | | | | | | |
| アシドーシス | | 1 | 1 | | | |
| ラクトース不耐性 | | 1 | 1 | | | |
| 過小食 | 1 | | 1 | | | |
| 高カリウム血症 | 1 | 2 | 3 | | | |
| 食欲減退 | 4 | 3 | 7 | | | |
| 体重増加不良 | | 1 | 1 | | | |
| 代謝性アシドーシス | 3 | | 3 | | | |
| 脱水 | 2 | 2 | 4 | | | |
| 電解質失調 | | 1 | 1 | | | |
| 乳児の栄養摂取不良 | 6 | 4 | 10 | 1 | | 1 |
| 乏渴感症 | 1 | | 1 | | | |
| 内分泌障害 | | | | | | |
| 下垂体低形成 | | 1 | 1 | | | |
| 甲状腺機能亢進症 | | | | | 1 | 1 |
| 副腎機能不全 | | 1 | 1 | | | |
| 副腎腫瘍 | 1 | | 1 | | | |
| 皮膚および皮下組織障害 | | | | | | |
| ヘンホプ・シェーライン紫斑病 | 4 | 4 | 8 | | | |
| 急性痘瘡状苔癬状粗糠疹 | | 1 | 1 | | | |
| 結節性紅斑 | 1 | | 1 | | | |
| 血管浮腫 | | 2 | 2 | | | |
| 紅斑 | 10 | 8 | 18 | 2 | 1 | 3 |
| 紫斑 | 7 | 4 | 11 | | 1 | 1 |
| 湿疹 | | 2 | 2 | | | |
| 新生児紫斑 | | 1 | 1 | | | |
| 水疱 | 1 | | 1 | | | |
| 水疱破裂 | 1 | | 1 | | | |
| 多汗症 | 1 | | 1 | 1 | | 1 |
| 多形紅斑 | 6 | 21 | 27 | 1 | | 1 |
| 中毒性皮疹 | 4 | 2 | 6 | | | |
| 点状出血 | 5 | | 5 | | | |
| 乳児湿疹 | | 1 | 1 | | | |
| 発疹 | 8 | 10 | 18 | | | |
| 皮下出血 | 4 | 6 | 10 | | | |
| 皮膚反応 | | | | | 1 | 1 |
| 麻疹様発疹 | 2 | | 2 | | | |
| 類天疱瘡 | | 4 | 4 | | | |
| 冷汗 | 1 | | 1 | | | |
| 蕁麻疹 | 5 | 12 | 17 | | | |
| 免疫系障害 | | | | | | |
| 1型過敏症 | | 2 | 2 | | | |
| アナフィラキシーショック | 13 | 10 | 23 | | | |
| アナフィラキシー反応 | 47 | 10 | 57 | 3 | | 3 |
| アナフィラキシー様反応 | 3 | 3 | 6 | | | |
| サイトカインストーム | | 2 | 2 | | | |
| 過敏症 | 5 | 4 | 9 | | | |
| 金属アレルギー | | 3 | 3 | | | |
| 血球貪食性リンパ組織球症 | 1 | 1 | 2 | | | |
| 薬物過敏症 | | 1 | 1 | | | |
| 良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびボリーブを含む) | | | | | | |
| リンパ腫 | | | | | 1 | 1 |
| リンパ増殖性障害 | 1 | | 1 | | | |
| 白血病 | | | | | 1 | 1 |
| 肥満細胞腫 | | | | | 1 | 1 |
| 臨床検査 | | | | | | |
| C-反応性蛋白異常 | | 1 | 1 | | | |
| C-反応性蛋白増加 | 5 | 26 | 31 | 1 | | 1 |
| アデノウイルス検査陽性 | | 1 | 1 | | | |
| ノロウイルス検査陽性 | | 1 | 1 | | | |
| レンサ球菌検査陽性 | 1 | 5 | 6 | | | |
| ロタウイルス検査陽性 | 1 | 3 | 4 | | | |
| 炎症マーカー上昇 | | 2 | 2 | | | |
| 肝酵素上昇 | 1 | | 1 | | | |
| 血圧低下 | | | | | 1 | 1 |
| 血小板数減少 | 3 | 1 | 4 | 1 | | 1 |
| 血中クレアチンホスホキナーゼ増加 | | 2 | 2 | | | |
| 血中免疫グロブリンG増加 | | 1 | 1 | | | |
| 好中球数減少 | | 4 | 4 | | | |
| 酸素飽和度異常 | 1 | | 1 | | | |
| 酸素飽和度低下 | 3 | | 3 | | 1 | 1 |
| 心電図QT延長 | 1 | | 1 | | | |
| 心拍数減少 | 3 | | 3 | | | |
| 全身性血管抵抗減少 | 1 | | 1 | | | |
| 体温上昇 | 1 | | 1 | | | |
| 白血球数異常 | | 1 | 1 | | | |
| 白血球数増加 | 4 | 13 | 17 | 1 | | 1 |
| 風疹抗体陽性 | | 1 | 1 | | | |
| 便潜血 | | 2 | 2 | | | |
| 麻疹抗体陽性 | | 1 | 1 | | | |
| 毛細血管脆弱性試験値増加 | 1 | | 1 | | | |

★効能効果に関連する事象

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

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、報告状況をもとに集計を行った。

| | 医療機関からの報告 | 製造販売業者からの報告 | 平成25年11月～令和2年9月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計 | 医療機関からの報告 | 製造販売業者からの報告 | 令和2年10月～令和2年12月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計 |
|-------------|-----------|-------------|------------------------------------|-----------|-------------|------------------------------------|
| アナフィラキシー*1 | 63 | 23 | 86 | 3 | | 3 |
| けいれん*2 | 80 | 44 | 124 | 6 | | 6 |
| 血小板減少性紫斑病*3 | 22 | 5 | 27 | 1 | | 1 |

*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様反応

*2 間代性痙攣、強直性痙攣、新生児痙攣、全身性強直性間代性発作、熱性痙攣、痙攣発作

*3 血小板減少性紫斑病

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) 重篤症例一覧
 (令和2年10月1日から令和2年12月31日までの報告分について作成)

製造販売業者からの報告

| No | 年齢 (発生時) | 性別 | 接種日 | ワクチン名(ロット番号) | 同時接種 | 同時接種ワクチン | 基礎疾患等 | 症状名 | 発生日 | 接種から症状発生までの日数 | 企業重篤度 | 転帰日 | 転帰内容 |
|----|-------------|----|-------------|---------------|------|---|----------|---|-------------|---------------|-------|-------------|------------------------------|
| 1 | 70歳代 | 男 | 2017年9月 | プレベナー13 | なし | | なし | 薬効欠如、肺炎球菌性肺炎 | 2020年10月 | 不明 | 重篤 | 2020年 | 回復 |
| 2 | 9ヶ月 | 女 | 2020年4月1日 | プレベナー13 | なし | | なし | 皮膚反応、ワクチン接種部位腫脹、 ワクチン接種部位紅斑、ワクチン接種 部位熱感、ワクチン接種部位小 水疱、ワクチン接種部位変色、肥満 | 2020年 | 不明 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 3 | 2ヶ月 | 不明 | 2020年10月6日 | プレベナー13 | あり | 乾燥ヘモフィルスb型ワ クチン(破傷風トキソイ ド結合体) 沈降B型肝炎ワクチン 5価弱毒生ロタウイルス ワクチン | なし | 意識レベルの低下、蒼白 | 2020年10月6日 | 0 | 重篤 | 2020年10月 | 不明 |
| 4 | 3ヶ月 | 男 | 2020年10月17日 | プレベナー13 | なし | | なし | 蒼白、呼吸困難、紫斑、酸素飽和度 低下、低血圧 | 2020年10月19日 | 2 | 重篤 | 22020年10月 | 不明 |
| 5 | 69歳 | 男 | 2020年11月12日 | プレベナー13 | なし | | 高血圧 | 紅斑、ワクチンを接種した肢の広汎 性腫脹 | 2020年11月13日 | 1 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 6 | 80歳代 | 不明 | 不明 | プレベナー13 | なし | | なし | 薬効欠如、肺炎 | 不明 | 不明 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 7 | 78歳 | 女 | 不明 | プレベナー13 | なし | | 甲状腺機能亢進症 | 甲状腺機能亢進症 | 不明 | 不明 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 8 | 5歳 | 不明 | 不明 | プレベナー13 | なし | | なし | 白血病、リンパ腫 | 不明 | 不明 | 重篤 | 不明 | 軽快 |
| 9 | 小児 | 不明 | 不明 | プレベナー13 | なし | | なし | 脳梗塞 | 不明 | 不明 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 10 | 4歳 | 女 | 不明 | プレベナー13 | なし | | なし | 骨膜下膿瘍、菌血症、眼窩蜂巣炎、 副鼻腔炎 | 不明 | 不明 | 重篤 | 不明 | 軽快 |
| 11 | 10週 | 女 | 2020年9月2日 | ロタリックス(RT012) | あり | アクトヒブ(R1D74) プレベナー13(CH8831) 沈降B型肝炎ワクチン (KMハイオロジクス Y114N) | なし | 発熱、嘔吐、上気道感染 | 2020年9月3日 | 1 | 重篤 | 不明 | 軽快 |
| 12 | 3ヶ月 | 男 | 2020年10月21日 | ロタリックス(RT014) | あり | 乾燥ヘモフィルスb型ワ クチン(破傷風トキソイ ド結合体) プレベナー13 ビームゲン 4種混合ワクチン | なし | 腸重積症 | 2020年10月25日 | 4 | 重篤 | 2020年10月25日 | 回復 |
| 13 | 12週 | 男 | 2020年10月23日 | ロタリックス(RT014) | あり | アクトヒブ プレベナー13 沈降B型肝炎ワクチン | なし | ロタウイルス胃腸炎 | 2020年10月28日 | 5 | 重篤 | 不明 | 不明 |
| 14 | 12週 | 男 | 2020年10月26日 | ロタリックス(RT014) | あり | 沈降B型肝炎ワクチン 乾燥ヘモフィルスb型ワ クチン(破傷風トキソイ ド結合体) 肺炎球菌ワクチン | なし | 腸重積症 | 2020年11月21日 | 26 | 重篤 | 不明 | 軽快 |
| 15 | 9週 | 男 | 2020年11月10日 | ロタリックス(RT014) | あり | 乾燥ヘモフィルスb型ワ クチン(破傷風トキソイ ド結合体) 肺炎球菌ワクチン 沈降B型肝炎ワクチン 4種混合ワクチン | なし | 下痢、白色便、発熱 | 2020年11月15日 | 5 | 重篤 | 不明 | 未回復 (報告日:2020年 12月22日) |
| 16 | 2ヶ月 | 男 | 2020年11月18日 | ロタリックス | あり | アクトヒブ プレベナー13 ヘプタバックス | なし | 免疫性血小板減少症 | 2020年12月9日 | 21 | 重篤 | 不明 | 未回復 (報告日:2020年 12月18日) |

※複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。

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) 重篤症例一覧
 (令和2年10月1日から令和2年12月31日までの報告分について作成)

医療機関からの報告

| No | 年齢 (接種時) | 性別 | 接種日 | ワクチン名 | ロット番号 | 製造販売 業者名 | 同時接 種 | 同時接種ワクチン | 基礎疾患等 | 症状名 | 発生日 | 接種から症状発 生までの日数 | 因果関係 (報告医評価) | 重篤度 | 転帰日 | 転帰内容 |
|----|-------------|----|---|-------------|---------|----------------|----------|---|-------|-----------------------------|-------------|-------------------|-----------------|-----|-------------|------------------------------|
| 1 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年9月12日 | プレベナー 13 | CH8831 | ファイザー | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1B78) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y115L) ロタリックス(GSK、 RT012) | なし | 哺乳不良、急性心筋炎疑い | 2020年9月15日 | 3 | 評価不能 | 重い | 2020年9月15日 | 死亡 |
| 2 | 1歳 | 女 | 2020年9月11日 | プレベナー 13 | CK7441 | ファイザー | なし | | なし | 免疫性血小板減少症 | 2020年9月20日 | 9 | 評価不能 | 重い | 不明 | 軽快 |
| 3 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年10月15日 | プレベナー 13 | CK7441 | ファイザー | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D74) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y115M) ロタリックス(GSK、 RT014) | なし | 死亡 | 2020年10月16日 | 1 | 評価不能 | 重い | 2020年10月16日 | 死亡 |
| 4 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年10月28日 | プレベナー 13 | CW7258 | ファイザー | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D83) | なし | 血小板減少性紫斑病 | 2020年11月14日 | 17 | 評価不能 | 重い | 2020年11月30日 | 回復 |
| 5 | 0(3ヶ月) | 女 | 2020年12月4日 | プレベナー 13 | CW7258 | ファイザー | なし | | なし | 発熱 | 2020年12月4日 | 0 | 評価不能 | 重い | 2020年12月5日 | 回復 |
| 6 | 0(4ヶ月) | 女 | 2020年7月8日 2020年8月18日 2020年9月17日 | クアトロバク ク | A054A | KM/バイオロ ジクス | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D76) プレベナー13(ファイ ザー、AW6126、 AW6126、CH8831) | なし | 発熱、C-反応性蛋白増加、白血 球数増加、肝障害 | 2020年9月18日 | 1 | 関連あり | 重い | 2020年9月23日 | 未回復 (報告日:2020年 10月29日) |
| 7 | 1歳 | 女 | 2019年9月17日 2019年11月5日 2019年12月10日 2020年9月24日 | クアトロバク ク | A052C | KM/バイオロ ジクス | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D74) プレベナー13(ファイ ザー、X93586、 AA8482、AG0789、 CK7441) | なし | 発熱、痙攣発作、熱性痙攣 | 2020年9月24日 | 0 | 評価不能 | 重い | 2020年9月26日 | 不明 |
| 8 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年10月5日 | ロタテック | S028486 | MSD | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D76) プレベナー13(ファイ ザー、CK7441) ヘプタバックス(MSD、 T007242) | なし | チアノーゼ、意識変容状態、アナ フィラキシー反応 | 2020年10月5日 | 0 | 評価不能 | 重い | 2020年10月6日 | 回復 |
| 9 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年10月5日 | ロタテック | S028486 | MSD | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D74) プレベナー13(ファイ ザー、CH8831) | なし | 腸重積症 | 2020年10月8日 | 3 | 評価不能 | 重い | 2020年10月12日 | 回復 |
| 10 | 不明 | 不明 | 2020年10月6日 | アクトヒブ | 不明 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイ ザー、不明) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、不明) ロタリックス(GSK、不 明) | なし | 頻拍発作、呼吸不全 | 2020年10月6日 | 0 | 記載なし | 重い | 2020年10月11日 | 死亡 |
| 11 | 0(3ヶ月) | 男 | 2020年8月25日 2020年10月6日 | ロタテック | S020101 | MSD | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D76) プレベナー13(ファイ ザー、CK7441) テトラビック(阪大微研、 4K33A) | なし | 血便排泄 | 2020年10月8日 | 2 | 評価不能 | 重い | 2020年10月20日 | 回復 |
| 12 | 0(4ヶ月) | 男 | 2020年10月7日 | アクトヒブ | R1D76 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイ ザー、CH8831) | なし | 熱性痙攣、発熱、強直性痙攣 | 2020年10月7日 | 0 | 関連あり | 重い | 2020年10月9日 | 回復 |

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) 重篤症例一覧
 (令和2年10月1日から令和2年12月31日までの報告分について作成)

医療機関からの報告

| No | 年齢 (接種時) | 性別 | 接種日 | ワクチン名 | ロット番号 | 製造販売 業者名 | 同時接 種 | 同時接種ワクチン | 基礎疾患等 | 症状名 | 発生日 | 接種から症状発 生までの日数 | 因果関係 (報告医評価) | 重篤度 | 転帰日 | 転帰内容 |
|----|-------------|----|---|--------|---------------------------------|----------------|----------|---|---------------------|--------------------------|-------------|-------------------|-----------------|-----|-------------|------|
| 13 | 0(3ヶ月) | 男 | 2020年9月12日 2020年10月10日 | ビームゲン | Y116L | KM/バイオ ロジクス | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D32) プレベナー13(ファイ ザー、CK7441) ロタリックス(GSK、 RT012) | なし | 多形紅斑、紅斑、発熱 | 2020年10月11日 | 1 | 評価不能 | 重い | 不明 | 軽快 |
| 14 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年10月20日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | プレベナー13(ファイ ザー、CK7441) アクトヒブ(サノフィ、 R1D76) | なし | アナフィラキシー反応 | 2020年10月20日 | 0 | 関連あり | 重い | 2020年10月20日 | 回復 |
| 15 | 0(3ヶ月) | 男 | 2020年10月21日 | ロタリックス | 不明 | GSK | あり | B型肝炎(不明、不明) アクトヒブ(サノフィ、不 明) プレベナー13(ファイ ザー、不明) 4種混合(不明、不明) | 喘息、動物アレルギー、 小児喘息 | 腸重積症 | 不明 | 不明 | 関連あり | 重い | 不明 | 軽快 |
| 16 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年10月28日 | ロタテック | S034634 | MSD | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D52) プレベナー13(ファイ ザー、CK7441) ヘプタバックス(MSD、 T007243) | なし | 腸重積症 | 2020年11月18日 | 21 | 評価不能 | 重い | 2020年11月18日 | 回復 |
| 17 | 0(5ヶ月) | 男 | 2020年8月11日 2020年9月24日 2020年10月30日 | ロタテック | S020101、 S028486、 S028487 | MSD | あり | プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) BCG(日本ビーンシー ジー、KH310) | なし | 腸重積症 | 2020年10月31日 | 1 | 評価不能 | 重い | 2020年11月5日 | 回復 |
| 18 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年11月9日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1D52) プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y116M) | なし | 腸重積症 | 2020年11月29日 | 20 | 評価不能 | 重い | 2020年12月4日 | 回復 |
| 19 | 1歳 | 女 | 2020年11月13日 | MR | Y268 | 武田薬品 工業 | あり | 水痘(阪大微研、 VZ288) アクトヒブ(サノフィ、 R1E01) プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) おたふくかぜ(第一三 共、ZVA019A) | なし | ワクチン接種後の麻疹 | 2020年11月22日 | 9 | 関連あり | 重い | 2020年 | 回復 |
| 20 | 0(3ヶ月) | 男 | 2020年11月17日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1E01) プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y117L) クアトロバックス(KM/バイ オロジクス、A054B) | なし | 腸重積症、感染性腸炎、巨大結腸、 血便排泄 | 2020年11月23日 | 6 | 評価不能 | 重い | 2020年11月26日 | 不明 |
| 21 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年11月17日 | アクトヒブ | R1E46 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y117L) ロタリックス(GSK、 RT014) | なし | 川崎病 | 不明 | 不明 | 評価不能 | 重い | 不明 | 軽快 |

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) 重篤症例一覧
 (令和2年10月1日から令和2年12月31日までの報告分について作成)

医療機関からの報告

| No | 年齢 (接種時) | 性別 | 接種日 | ワクチン名 | ロット番号 | 製造販売 業者名 | 同時接 種 | 同時接種ワクチン | 基礎疾患等 | 症状名 | 発生日 | 接種から症状発 生までの日数 | 因果関係 (報告医評価) | 重篤度 | 転帰日 | 転帰内容 |
|----|-------------|----|-------------|--------|-------|-------------|----------|--|-------|---|-------------|-------------------|-----------------|-----|-------------|--------------------------|
| 22 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年11月18日 | アクトヒブ | R1E46 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオリジクス、Y115N) ロタリックス(GSK、RT014) | なし | 血小板1000/ μ と低値 | 2020年12月6日 | 18 | 評価不能 | 重い | 2020年12月23日 | 軽快 |
| 23 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年11月19日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、R1E46) プレベナー13(ファイザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオリジクス、Y116M) | なし | アナフィラキシー反応、失神寸前の状態、蒼白、紅斑、末梢冷感、多汗症、血圧低下 | 2020年11月19日 | 0 | 関連あり | 重い | 2020年11月19日 | 回復 |
| 24 | 0(2ヶ月) | 女 | 2020年11月20日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、R1E01) プレベナー13(ファイザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオリジクス、Y115M) | なし | 腸重積症、無呼吸、血便排泄、イレウス | 2020年11月20日 | 0 | 評価不能 | 重い | 2020年11月20日 | 不明 |
| 25 | 0(3ヶ月) | 女 | 2020年11月20日 | アクトヒブ | R1D52 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイザー、CW7258) ヘプタバックス(MSD、T007243) テトラビック(阪大微研、4K33B) ロタリックス(GSK、RT014) | なし | 心筋炎、肝機能異常、急性心不全、心停止後症候群、脳梗塞、急性腎障害、心肺停止、痙攣発作 | 2020年11月21日 | 1 | 評価不能 | 重い | 2020年12月16日 | 未回復 (報告日:2020年12月28日) |
| 26 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年12月3日 | ロタリックス | RT015 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、R1E39) プレベナー13(ファイザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオリジクス、Y117L) | なし | 腸重積症、血便排泄 | 不明 | 不明 | 評価不能 | 重い | 2020年12月9日 | 不明 |
| 27 | 0(2ヶ月) | 男 | 2020年12月10日 | ロタリックス | RT015 | GSK | あり | アクトヒブ(サノフィ、R1E50) プレベナー13(ファイザー、DC9617) ビームゲン(KM/バイオリジクス、Y117N) | なし | 腸重積症 | 2020年12月17日 | 7 | 関連あり | 重い | 2020年12月19日 | 軽快 |
| 28 | 0(4ヶ月) | 男 | 2020年12月21日 | アクトヒブ | R1F16 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイザー、DC9617) クアトロバックス(KM/バイオリジクス、A054C) | なし | 痙攣発作 | 2020年12月21日 | 0 | 評価不能 | 重い | 不明 | 不明 |

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) 非重篤症例一覧
 (令和2年10月1日から令和2年12月31日までの報告分について作成)

医療機関からの報告

| No | 年齢 (接種時) | 性別 | 接種日 | ワクチン名 | ロット番号 | 製造販売 業者名 | 同時接 種 | 同時接種ワクチン | 基礎疾患等 | 症状名 | 発生日 | 接種から症状発 生までの日数 | 因果関係 (報告医評価) | 重篤度 (報告医評価) | 転帰日 | 転帰内容 |
|----|-------------|----|-------------|-------------|--------|-------------|----------|---|--|------------|-------------|-------------------|-----------------|----------------|-------------|------------------------------|
| 1 | 0(3ヶ月) | 女 | 2020年10月12日 | プレベナー 13 | CK7441 | ファイザー | あり | ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y117L) アクトヒブ(サノフィ、 R1D83) テトラビック(阪大微研、 4K33A) | なし | 発熱、皮下硬結 | 2020年10月12日 | 0 | 関連あり | 重くない | 2020年10月13日 | 未回復 (報告日:2020年 10月14日) |
| 2 | 1歳 | 女 | 2020年11月16日 | プレベナー 13 | CK7441 | ファイザー | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1E01) インフルエンザ(第一三 共、YHA016B) | なし | 接種部の腫脹、発赤 | 2020年11月16日 | 0 | 関連あり | 重くない | 不明 | 不明 |
| 3 | 89歳 | 女 | 2020年11月16日 | プレベナー 13 | CW7258 | ファイザー | なし | | 高コレステロール血症・ プラスタチン | 接種部位の熱感、痛み | 2020年11月18日 | 2 | 評価不能 | 重くない | 2020年11月18日 | 不明 |
| 4 | 0(4ヶ月) | 男 | 2020年10月7日 | アクトヒブ | R1D74 | サノフィ | あり | プレベナー13(ファイ ザー、CH8831) クアトロバック(KM/バイ オロジクス、A052B) | 9月9日、Hib・プレベ ナー・HB・RV2回目・4混 1回目接種し、10日に発 熱あり。 | 発熱及び頻回嘔吐 | 2020年10月8日 | 1 | 評価不能 | 重くない | 2020年10月12日 | 回復 |
| 5 | 0(3ヶ月) | 男 | 2020年11月14日 | ロタリックス | RT014 | GSK | あり | テトラビック(阪大微研、 4K33C) プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) ビームゲン(KM/バイオ ロジクス、Y117M) アクトヒブ(サノフィ、 R1E46) | なし | 発熱 | 2020年11月15日 | 1 | 評価不能 | 重くない | 2020年11月16日 | 未回復 (報告日:2020年 11月24日) |
| 6 | 0(5ヶ月) | 女 | 2020年12月14日 | テトラビック | 4K34A | 阪大微研 | あり | アクトヒブ(サノフィ、 R1F16) プレベナー13(ファイ ザー、CW7258) | なし | 発熱、全身性発疹 | 2020年12月14日 | 0 | 関連あり | 重くない | 2020年12月15日 | 不明 |

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)接種後のアナフィラキシー^{*}が疑われる症例まとめ(重篤症例)

※【選択基準】

症状名が、「アナフィラキシー」、「アナフィラキシー反応」、「アナフィラキシーショック」、「アナフィラキシー様反応」、「アナフィラキシー様ショック」として報告された症例。

| 報告期間 | 報告数 ^{**} | 専門家の評価によりアナフィラキシーのプライトン分類評価が3以上とされた症例 | 推定接種人数 |
|-------------------|-------------------|---------------------------------------|--------|
| 平成25年11月～平成26年2月 | 2 | 1 | 175万人 |
| 平成26年3月～平成26年9月 | 11 | 4 | 230万人 |
| 平成26年10月～平成26年12月 | 4 | 1 | 103万人 |
| 平成27年1月～平成27年10月 | 5 | 2 | 330万人 |
| 平成27年11月～平成28年2月 | 7 | 1 | 134万人 |
| 平成28年3月～平成28年6月 | 7 | 2 | 134万人 |
| 平成28年7月～平成28年10月 | 4 | 0 | 135万人 |
| 平成28年11月～平成29年2月 | 5 | 4 | 135万人 |
| 平成29年3月～平成29年6月 | 9 | 0 | 133万人 |
| 平成29年7月～平成29年10月 | 12 | 1 | 129万人 |
| 平成29年11月～平成30年2月 | 3 | 1 | 129万人 |
| 平成30年3月～平成30年6月 | 6 | 0 | 130万人 |
| 平成30年7月～平成30年10月 | 1 | 0 | 127万人 |
| 平成30年11月～平成31年2月 | 2 | 0 | 126万人 |
| 平成31年3月～令和元年6月 | 3 | 0 | 121万人 |
| 令和元年7月～令和元年10月 | 4 | 0 | 123万人 |
| 令和元年11月～令和2年2月 | 1 | 0 | 121万人 |
| 令和2年3月～令和2年6月 | 5 | 0 | 121万人 |
| 令和2年7月～令和2年9月 | 1 | 0 | 89万人 |
| 令和2年10月～令和2年12月 | 5 | 0 | 93万人 |

※※(注意点)

・ 報告日での集計のため、報告数には対応する報告期間より以前に接種又は発生した症例も含まれる。

・ 同一の症例が複数の製造販売業者や医療機関から重複して報告されている可能性がある。報告内容から重複であることが確認できれば重複を排除して集計しているが、重複か否か判断できない場合はそのまま計上している。