

第 62 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 11 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

- 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・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
(COVID-19 ワクチンモデルナ筋注・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・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
(COVID-19 ワクチンモデルナ筋注・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・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
(COVID-19 ワクチンモデルナ筋注・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
(COVID-19 ワクチンモデルナ筋注)
- 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として報告された事例の概要
(COVID-19 ワクチンモデルナ筋注)
- 資料 1-4-3 コミナティ筋注ロット別アナフィラキシー報告件数
- 資料 1-5-1 副反応疑い報告の状況について

- 資料 1-5-2 副反応疑い報告基準について
- 資料 1-5-3 副反応疑い報告の状況について（報告症例一覧）
- 資料 2 新型コロナワクチンの投与開始初期の重点的調査（コホート調査）
健康観察日誌集計の中間報告（8）

一般社団法人日本循環器学会提出資料

多屋委員提出資料

- 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「コミナティ筋注」（ファイザー株式会社）審査報告書
- 参考資料 3 新型コロナワクチン「COVID-19 ワクチンモデルナ筋注」（武田薬品工業株式会社）
添付文書
- 参考資料 4 新型コロナワクチン「COVID-19 ワクチンモデルナ筋注」（武田薬品工業株式会社）
審査報告書
- 参考資料 5 新型コロナワクチン「バキサゼブリア筋注」（アストラゼネカ株式会社）添付文書
- 参考資料 6 新型コロナワクチン「バキサゼブリア筋注」（アストラゼネカ株式会社）審査報告
書
- 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3月25日付け健発0325第9号・薬生発0325第20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 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 9 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）