

新型コロナウイルスワクチン接種後の血小板減少症を伴う血栓症疑いとして  
製造販売業者から報告された事例の概要  
（スパイクバックス筋注、モデルナ・ジャパン株式会社）

1. 報告状況

前回の集計対象期間（6月12日）以降、スパイクバックス筋注の副反応疑い報告において、製造販売業者から血栓症（血栓塞栓症を含む。）（血小板減少症を伴うものに限る。）

（TTS）疑いとして報告された事例に増加はなく（うち、4回目接種後の事例の増加は0件）

<sup>1</sup>、令和3年8月3日から令和4年7月10日までに報告されたTTS疑い事例は計12件（うち、4回目接種後の事例は0件）<sup>2</sup>となった。

1 製造販売業者による調査結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられことがある。増加数は取り下げ数を含めた数値であるため、取り下げ状況によっては、4回目接種後の副反応疑い事例の増加数が1～4回目接種後の報告の増加数を上回ることや、累計報告件数が前回の集計期間時から減少することがある。

2 令和3年8月3日以降に第一報の報告がなされたもの。

2. 専門家の評価

令和4年7月10日までに報告された12事例を対象に、専門家の評価を実施（別紙1）。

評価結果の概要は、次のとおり。

ブライトン分類 因果関係評価	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	12	2	0	3	0	0	0	5	2	

(参考1) 接種回数<sup>注1</sup>別評価結果(ブライトン分類レベル1~5)(令和3年8月3日~令和4年7月10日)

(1) 1回目接種

	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	4	2	0	2	0	0	0	0	0	0

(2) 2回目接種

	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	4	0	0	1	0	0	0	3	0	0

(3) 3回目接種

	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	4	0	0	0	0	0	0	2	2	0

(4) 4回目接種

	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

(5) 接種回数不明

	総数									
		1	1-H	2	2-H	3	3-H	4	5	
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

注1 : 接種回数は製造販売業者の調査に基づく。1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。

(参考2) ブライトン分類レベル1～3の報告頻度(令和3年8月3日～令和4年7月10日)

(1) 接種回数別報告頻度

接種回数	レベル1～3の報告件数/ 推定接種回数 <sup>注1</sup>	100万回あたりの報告件数
1回目	4件 / 7,325,859回接種	0.5件
2回目	1件 / 13,171,825回接種	0.1件
3回目	0件 / 32,467,403回接種	0件
4回目	0件 / 662,446回接種	0件
合計 <sup>注2</sup>	5件 / 53,627,533回接種	0.1件

注1 : 推定接種回数(首相官邸Webサイト(7月13日時点掲載データ参照))。推定接種回数については、集計期間に計上された推定接種回数の差分により概算しているため、1回目(又は2回目、3回目)推定接種回数より2回目(又は3回目、4回目)推定接種回数の上回ることもある。

注2 : 「合計」の「報告件数」には、接種回数が不明なものも含む。

(参考3) ブライトン分類レベル1～3の年齢別性別報告件数(令和3年8月3日～令和4年7月10日)

(1) 接種回数総計

年齢	報告件数			
	男性	女性	性別不明	
0～4歳	0件	0件	0件	0件
5～9歳	0件	0件	0件	0件
10～14歳	0件	0件	0件	0件
15～19歳	1件	0件	1件	0件
20～24歳	0件	0件	0件	0件
25～29歳	0件	0件	0件	0件
30～34歳	0件	0件	0件	0件
35～39歳	1件	0件	1件	0件
40～44歳	0件	0件	0件	0件
45～49歳	1件	1件	0件	0件
50～54歳	1件	1件	0件	0件
55～59歳	1件	1件	0件	0件
60～64歳	0件	0件	0件	0件
65～69歳	0件	0件	0件	0件
70～74歳	0件	0件	0件	0件
75～79歳	0件	0件	0件	0件
80歳以上	0件	0件	0件	0件
不明	0件	0件	0件	0件
合計	5件	3件	2件	0件
(参考) 65歳以上	0件	0件	0件	0件
(参考) 12～17歳	1件	0件	1件	0件
(参考) 18～24歳	0件	0件	0件	0件

## (2) 1回目接種

年齢	報告件数	性別		
		男性	女性	性別不明
0～4歳	0件	0件	0件	0件
5～9歳	0件	0件	0件	0件
10～14歳	0件	0件	0件	0件
15～19歳	1件	0件	1件	0件
20～24歳	0件	0件	0件	0件
25～29歳	0件	0件	0件	0件
30～34歳	0件	0件	0件	0件
35～39歳	1件	0件	1件	0件
40～44歳	0件	0件	0件	0件
45～49歳	0件	0件	0件	0件
50～54歳	1件	1件	0件	0件
55～59歳	1件	1件	0件	0件
60～64歳	0件	0件	0件	0件
65～69歳	0件	0件	0件	0件
70～74歳	0件	0件	0件	0件
75～79歳	0件	0件	0件	0件
80歳以上	0件	0件	0件	0件
不明	0件	0件	0件	0件
合計	4件	2件	2件	0件
(参考) 65歳以上	0件	0件	0件	0件
(参考) 12～17歳	1件	0件	1件	0件
(参考) 18～24歳	0件	0件	0件	0件

## (3) 2回目接種

年齢	報告件数	性別		
		男性	女性	性別不明
0～4歳	0件	0件	0件	0件
5～9歳	0件	0件	0件	0件
10～14歳	0件	0件	0件	0件
15～19歳	0件	0件	0件	0件
20～24歳	0件	0件	0件	0件
25～29歳	0件	0件	0件	0件
30～34歳	0件	0件	0件	0件
35～39歳	0件	0件	0件	0件
40～44歳	0件	0件	0件	0件
45～49歳	1件	1件	0件	0件
50～54歳	0件	0件	0件	0件
55～59歳	0件	0件	0件	0件
60～64歳	0件	0件	0件	0件
65～69歳	0件	0件	0件	0件
70～74歳	0件	0件	0件	0件
75～79歳	0件	0件	0件	0件
80歳以上	0件	0件	0件	0件
不明	0件	0件	0件	0件
合計	1件	1件	0件	0件
(参考) 65歳以上	0件	0件	0件	0件
(参考) 12～17歳	0件	0件	0件	0件
(参考) 18～24歳	0件	0件	0件	0件

## ( 4 ) 3 回目接種

年齢	報告件数	性別		
		男性	女性	性別不明
0～4歳	0件	0件	0件	0件
5～9歳	0件	0件	0件	0件
10～14歳	0件	0件	0件	0件
15～19歳	0件	0件	0件	0件
20～24歳	0件	0件	0件	0件
25～29歳	0件	0件	0件	0件
30～34歳	0件	0件	0件	0件
35～39歳	0件	0件	0件	0件
40～44歳	0件	0件	0件	0件
45～49歳	0件	0件	0件	0件
50～54歳	0件	0件	0件	0件
55～59歳	0件	0件	0件	0件
60～64歳	0件	0件	0件	0件
65～69歳	0件	0件	0件	0件
70～74歳	0件	0件	0件	0件
75～79歳	0件	0件	0件	0件
80歳以上	0件	0件	0件	0件
不明	0件	0件	0件	0件
合計	0件	0件	0件	0件
( 参考 ) 65歳以上	0件	0件	0件	0件
( 参考 ) 12～17歳	0件	0件	0件	0件
( 参考 ) 18～24歳	0件	0件	0件	0件

## (5) 4回目接種

年齢	報告件数	性別		
		男性	女性	性別不明
0～4歳	0件	0件	0件	0件
5～9歳	0件	0件	0件	0件
10～14歳	0件	0件	0件	0件
15～19歳	0件	0件	0件	0件
20～24歳	0件	0件	0件	0件
25～29歳	0件	0件	0件	0件
30～34歳	0件	0件	0件	0件
35～39歳	0件	0件	0件	0件
40～44歳	0件	0件	0件	0件
45～49歳	0件	0件	0件	0件
50～54歳	0件	0件	0件	0件
55～59歳	0件	0件	0件	0件
60～64歳	0件	0件	0件	0件
65～69歳	0件	0件	0件	0件
70～74歳	0件	0件	0件	0件
75～79歳	0件	0件	0件	0件
80歳以上	0件	0件	0件	0件
不明	0件	0件	0件	0件
合計	0件	0件	0件	0件
(参考) 65歳以上	0件	0件	0件	0件
(参考) 12～17歳	0件	0件	0件	0件
(参考) 18～24歳	0件	0件	0件	0件

(参考4) TTSに係るブライトン分類レベル

症例定義に合致するもの

- ・レベル1：TTS確定例 (Definite case TTS)
- ・レベル2：TTSの可能性が高い (Probable case TTS)
- ・レベル3：TTSの可能性 (Possible case TTS)  
発症から100日以内にヘパリンの投与歴がある場合には ” -H ” を付して、レベル1-H、2-H、3-Hとする。

症例定義に合致しないもの

- ・レベル4：TTSとして報告されたが、十分な情報が得られておらず、症例定義に合致すると判断できない
- ・レベル5：TTSではない

【別紙1】

新型コロナウイルスワクチン接種後の血小板減少症を伴う血栓症疑いとして製造販売業者から報告された事例の一覧  
(スパイクバックス筋注、モデルナ・ジャパン株式会社)  
(令和3年8月3日から令和4年7月10日までの報告分)

評価記号

：「ワクチンと症状名との因果関係が否定できないもの」  
原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となることが否定できない症例

：「ワクチンと症状名との因果関係が認められないもの」  
原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となことは認められない症例

：「情報不足等によりワクチンと症状名との因果関係が評価できないもの」  
情報が十分でない、使用目的又は方法が適正でない等のためワクチン接種と事象発現との因果関係の評価ができない症例

注：No.は、全新型コロナウイルスワクチンに係る副反応疑い報告（製造販売業者からの報告）の連番。

2022年7月10日現在

No	年齢	性別	接種日	発症日	接種から発症までの日数	ワクチン名	製造販売業者	ロット番号	接種回数	基礎疾患等	症状名 (PT名)	発症日	転帰内容	専門家の評価PT	専門家の因果関係評価	専門家の副反応分類レベル	専門家の意見	備考
20026	47歳	男性	2021/07/06	2021/08/04	29	スパイクバックス筋注	モデルナ	3002919	1回目	前頭痛	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	2021/08/09	死亡	血小板減少症を伴う血栓症	2		血小板減少を認め、血栓症を示唆するが確定的ではない画像所見又は検査値異常 (Dダイマー上昇) を認めます。 抗PF抗体 (dSAs) が陽性であり、事象はワクチン投与に関連する可能性が大きいと考えます。	
			脳炎・脳症 (脳症)															
21113	54歳	男性	2021/07/20	2021/07/27	7	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	1回目	報告なし	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	2021/07/27	死亡	血小板減少症を伴う血栓症	2		血小板減少を評価するための情報が不足しています。 情報不足により他の明らかな原因の排除が困難です。	
			くも膜下出血 (くも膜下出血)															
21428	56歳	男性	2021/08/31	2021/09/09	6	スパイクバックス筋注	モデルナ	3005288	1回目	脳出血、高血圧	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	2021/09/09	死亡	血小板減少症を伴う血栓症	2		脳出血の既往がある55歳の男性。ワクチン接種後に発熱及び意識障害を認め、緊急送られた際に、血小板減少 (2.7万 / $\mu$ L) を認め、頭部CTにおいて、右側頭葉皮下出血及び多発性脳梗塞、右側頭葉、左側頭葉、左心室冠動脈を認めていることから、プライトン分類を「2」と評価します。 ワクチン接種と死亡との因果関係については、TTSを含めた血小板減少を伴う血液検査を鑑別するための情報が不足しているためと推定します。	
			脳梗塞 (脳梗塞)															
21814	15歳	女性	2021/09/07	2021/09/16	6	スパイクバックス筋注	モデルナ	3005293	1回目	低出生体重児、知的能力障害	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	軽快	血小板減少症を伴う血栓症	1		血小板減少を認めます。過剰CTによる画像所見が不明	
22218	18歳	女性	2021/10/25	2021/10/26	1	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	2回目	喘息	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	2021/10/31	回復	血小板減少症を伴う血栓症	4		血小板減少が新たに発症していることを評価するための所見が得られていないことから、プライトン分類を「4」と評価いたしました。	
			呼吸障害、呼吸不全 (呼吸困難)															
22247	22歳	男性	2021/08/20	2021/09/29	40	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	1回目	報告なし	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	未回復	血小板減少症を伴う血栓症	4		血小板減少が新たに発症していることを評価するための所見が得られていないことから、プライトン分類を「4」と評価いたしました。 血栓症に一致する臨床所見があります。	
			心臓梗塞 (心臓梗塞)															
22382	34歳	男性	2021/08/17	2021/08/24	7	スパイクバックス筋注	モデルナ	3004497	2回目	大動脈血栓症、	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	未回復	血小板減少症を伴う血栓症	4		血小板減少が新たに発症していることを評価するための所見が得られていないことから、プライトン分類を「4」と評価いたしました。	
			深静脈血栓症、															
22543	77歳	女性	2022/02/19	2022/02/19	1	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	3回目	梗塞、	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	2022/02/19	死亡	血小板減少症を伴う血栓症	4		血小板減少が新たに発症していることを評価するための所見が得られていないことから、プライトン分類を「4」と評価します。	
			脳梗塞 (脳梗塞)															
22944	68歳	男性	2022/02/12	2022/02/15	1	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	1回目	報告なし	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	軽快	血小板減少症を伴う血栓症	6		血小板減少が新たに発症してからプライトン分類を「6」と評価いたしました。	
			深静脈血栓症 (深静脈血栓症)															
22962	58歳	女性	2022/04/12	2022/04/12	1	スパイクバックス筋注	モデルナ	3005295	2回目	報告なし	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	不明	血小板減少症を伴う血栓症	6		血小板減少を新たに発症してからプライトン分類を「6」と評価いたしました。	
			深静脈血栓症 (深静脈血栓症)															
23051	38歳	女性	未記入	未記入	不明	スパイクバックス筋注	モデルナ	不明	1回目	うつ病性皮膚炎、	TTS (血小板減少症を伴う血栓症)	未記入	不明	血小板減少症を伴う血栓症	1		日本薬学会薬学字学術委員会に報告された症例情報。明らかな血栓症を伴った1例の症例が、ワクチン接種10日後に再下血深静脈血栓症及び血小板減少 (30000/ $\mu$ L程度) を認め、13日後に右前頭葉皮下出血を発生し、入院しています。その後、経過中、血小板数は正常化したことが確認されていますことから、血小板減少は新たに発症したものと考え、TTSに関するプライトン分類としては「1」と評価します。 しかし、画像において下記の情報が不足しているため、ワクチン接種とTTS (疑い) との因果関係を判断することは困難です。 ・血栓症/血栓症疑いの存在を確認した方法及び結果 (画像診断の結果) ・TTSを除く他の血栓症疑いの鑑別に必要な情報 (各種自己抗体や青銅糖検査の結果) ・TTSを確定診断するための情報 (抗PF抗体 (ELISA法) 検査の結果) 上記を含む追加報告を待ちたいと思います。	
			出血 (脳出血)															

23173	70歳	女性	2022/03/28	スバイクバックス筋注	モデルナ	不明	3回目	報告なし	TTS（血小板減少症を伴う血栓症）	2022/04/13	回復	血小板減少症を伴う血栓症	4	事象発現時、血小板減少を認めるものの、ワクチン接種後に血小板減少が新たに発症したことを評価するための所見が得られていないことから、プライトン分類を「4」と評価します。
			2022/04/01						深部静脈血栓症（深部静脈血栓症）	2022/04/13	回復			
			2022/03/31						肺塞栓症（肺塞栓症）	2022/04/13	回復			
			2022/03/31						多行腫瘍（多行腫瘍）	2022/04/13	回復			
			2022/03/29						代謝性アシドーシス（代謝性アシドーシス）	2022/04/13	回復			
								発症理由（発症補給理由）	2022/04/13	回復				

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。アナフィラキシーは、接種開始日（コロナイ筋注：令和3年1月17日、スバイクバックス筋注：令和3年5月22日、ノキスゼブリア筋注：令和3年8月3日、コロナイ筋注1～11服用：令和4年2月21日、スライビット筋注：令和4年5月25日）以降の累計報告件数、TTSは、いずれのワクチンも令和3年8月8日以降に第一報の報告がなされたものの累計件数、心筋炎及び心膜炎は、いずれのワクチンも令和3年12月8日以降に第一報の報告がなされたものの累計件数。

集計対象のMedDRA PT (ver.25.0) は以下のとおり。

アナフィラキシー、アナフィラキシーショック、アナフィラキシー様ショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様反応  
 心筋炎、免疫性心筋炎、好酸球性心筋炎、巨細胞性心筋炎、心筋炎、自己免疫性心筋炎、心筋心膜炎  
 心膜炎、心膜炎、細菌性心膜炎、自己免疫性心膜炎  
 TTSは、MedDRA (ver.25.0)にて、TTS関連事象を集計。