

第92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27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3月10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

○新型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12月19日から令和5年1月22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12月19日～2023年1月22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。

2023年1月22日現在

報告数 (n=1)

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
36034	2歳	女性	2022/12/21	2022/12/28	7	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）	関連なし	重くない	2023/01/11	回復

※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。