

2023（令和5）年7月28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5年3月13日から令和5年4月30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 2023年3月13日～2023年4月30日

注：「No」は、全新型コロナ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)

2023年4月30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
36458	4歳	男性	2023/01/18	2023/01/19	1	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	皮疹・発疹・紅斑（発疹）	評価不能	重くない	未記入	不明
36459	1歳	男性	2023/02/16	2023/02/18	2	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	心肺停止（心肺停止）	評価不能	重い	未記入	死亡

※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。