

第101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6年度第1回薬事審議会医薬品 等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）	資料 1-4-1
2024（令和6）年4月15日	

新型コロナワクチン接種後の心筋炎又は心膜炎疑いとして  
製造販売業者から報告された事例の概要  
(コミナティ筋注、ファイザー株式会社)

1. 報告状況

○ 4月15日審議会 集計期間：令和5年9月20日～令和6年1月28日

(1) 心筋炎<sup>注1</sup>疑い事例

	1月26日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数	4月15日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数
コミナティRTU筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	0	3

(2) 心膜炎<sup>注2</sup>疑い事例

	1月26日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数	4月15日審議会時点 <sup>注3</sup> 件数
コミナティRTU筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	0	0

注1：「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」 MedDRA PT(ver.26.0)

注2：「心膜炎」、「胸膜心膜炎」、「自己免疫性心膜炎」、「免疫性心膜炎」 ※MedDRA PT(ver.26.0)

注3 製造販売業者による調査の結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられることがある。

2. 専門家の評価

- 令和6年1月28日までに報告された心筋炎疑い事例、心膜炎疑い事例を対象に、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。

(1) 心筋炎疑い事例

コミナティRTU筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）

因果関係評価 ブライトン分類	総数					
		1	2	3	4	5
α	0	0	0	0	0	0
β	0	0	0	0	0	0
γ	3	0	0	0	3	0

(2) 心膜炎疑い事例

コミナティRTU筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）

因果関係評価 ブライトン分類	総数					
		1	2	3	4	5
α	0	0	0	0	0	0
β	0	0	0	0	0	0
γ	0	0	0	0	0	0

(参考1) ブライトン分類レベル1～3の報告頻度 (令和5年9月20日～令和6年1月28日)

①心筋炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数 (回分) ※	件数 (ブライトン分類1～3)	頻度
23,864,305 回	0 件	0件/100万回

②心膜炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数 (回分) ※	件数 (ブライトン分類1～3)	頻度
23,864,305 回	0 件	0件/100万回

【参考】 ブライトン分類レベル1～5の報告頻度の推移

①心筋炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数 (回分) ※	件数 (ブライトン分類1～5)	頻度
23,864,305 回	3 件	0.1件/100万回

②心膜炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価: オミクロン株XBB.1.5)		
接種者数 (回分) ※	件数 (ブライトン分類1～5)	頻度
23,864,305 回	0 件	0件/100万回

※接種者数 (回分) について、VRSデータから算出した接種回数別の分布情報をそのまま利用。

(参考2) ブライトン分類レベル1～3の年齢別性別報告件数  
(令和5年9月20日～令和6年1月28日)

(1) 心筋炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)

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

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(2) 心膜炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価：オミクロン株XBB. 1.5)

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

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(参考3) ブライトン分類レベル1～3の年齢別性別100万回当たり報告頻度  
(令和5年9月20日～令和6年1月28日)

(1) 心筋炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価：オミクロン株XBB.1.5)

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

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

(2) 心膜炎疑い事例

コミナティRTU筋注 (1価: オミクロン株XBB. 1.5)

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

※ 括弧内は、各集計件数のうち、接種日から副反応疑い事例の発生までの日数が7日以内の事例の件数。接種日は、各副反応疑い報告書における最大接種回数時の日時。

【別紙1】

新型コロナワクチン接種後の心筋炎疑いとして製造販売業者から報告された事例の一覧  
 (コミナティ筋注、ファイザー株式会社)  
 (令和5年9月20日から令和6年1月28日までの報告分)

※評価記号

α:「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ったことが否定できない症例

β:「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つたと認められない症例

γ:「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)の通称。

2024年1月28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	製造販売業者	ロット番号	基礎疾患等	症状名 (PT名)	転帰日	転帰内容	専門家の評価PT	専門家の因果関係評価	専門家のプラトーン分類レベル	専門家の意見	備考
82	79歳	男性	2023/10/27	2023/10/27 2023/10/27 2023/10/27 2023/10/27	不明	コミナティ筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	ファイザー	不明	心原細胞; 心筋梗塞	心臓停止 (心停止) アナフィラキシー (アナフィラキシー反応) 心筋炎 (心筋炎) 熱性けいれん (熱性痙攣)	未記入 未記入 未記入 未記入	死亡 死亡 死亡 死亡	心筋炎	γ	4	コロナウイルスワクチンとインフルエンザワクチンを同時に接種した症例である。心筋炎と診断するには、客観的な情報の記載がなく困難である。アナフィラキシーに關しても、血圧低下を認めているが、皮膚症状や呼吸器症状の記載がなく、診断根拠となる情報が乏しい。 心筋炎は市中感染症などを契機として自然発生することが知られている疾患であり、ワクチンによる心筋炎なのか、ワクチンとは関係の無い自然発生した心筋炎なのかを判別することは困難である。そのため、ワクチンとの因果関係を有と判断することはできないと考えた。	
94	74歳	男性	2023/10/26	2023/11/20 2023/11/20	25	コミナティ筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	ファイザー	HG2346	アルコール摂取; タバコ使用者; 慢性心不全; 置換薬	心不全 (心不全) 心筋炎 (心筋炎)	未記入 未記入	不明短快	心筋炎	γ	4		
106	20歳代	不明	未記入 未記入	未記入 未記入	不明	コミナティ筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	ファイザー	不明	報告なし	心筋炎 (心筋炎) 心機能障害 (心機能障害)	未記入 未記入	回復回復	心筋炎	γ	4		

※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。

※集計対象のMedDRA PT(ver.26.0)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、胸膜心膜炎、自己免疫性心膜炎

TTSは、MedDRA (ver.26.0)にて、TTS関連事象を集計。

**【別紙1】**

新型コロナワクチン接種後の心膜炎疑いとして製造販売業者から報告された事例の一覧  
(コミナティ筋注、ファイザー株式会社)  
(令和5年9月20日から令和6年1月28日までの報告分)

集計期間中の対象症例なし