

第 99 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 5 年度第 13 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）（持ち回り審議）

議事概要

1. 審議開始日

令和 5 年 11 月 30 日

2. 議決日

令和 5 年 12 月 1 日

3. 方法

持ち回り審議による

4. 議題

新型コロナワクチンに関する副反応への対応について

5. 審議結果

第一三共社製 1 価ワクチン（XBB. 1. 5）に係る副反応疑い報告基準については、当該ワクチンの添付文書及び審査報告書の記載に照らし、同一モダリティの mRNA ワクチンであるファイザー社製既承認ワクチン及びモデルナ社製既承認ワクチンに係る報告基準と同様に、現行の新型コロナワクチンに係る副反応疑い基準を適用することについて、全委員の賛成により了承された。

6. 主な意見

- ・ 現行の副反応疑い基準を適用するのでよいと考えます。
- ・ 一部ではファイザー、モデルナよりも副反応が軽度であるなどの情報が SNS で流れているため、正確な情報発信も必要と思います。