

今回の合同会議の対象ワクチンに関する死亡報告一覧

平成30年9月10日現在

	評価	No	ワクチン (ロット)	年齢・性別・ 基礎疾患等	接種日・経過	報告医評価	調査の結果	死亡症例として 報告を受けた日付 調査会評価
対象 期間 前	再 評 価	1	アクトヒブ (M1308) プレベナー13 (16F01A) クアトロバック (A036A) ヘプタバックス (9KT16R) ロタリックス (AROLB604AA)	3カ月 (接種時)・ 男	平成29年6月29日接種 接種翌日、感冒様症状が認められ た。接種3日後、呼吸停止状態で発 見され、搬送先にて死亡確認。剖検 が実施され、 <u>肺間質に炎症細胞浸 潤、並びにリンパ節及び脾臓の腫大 が認められた。死因は肺炎とされ た。</u>	評価不能	剖検の結果、 <u>死因は肺炎と された。</u> ウイルス感染の可 能性も考えられ、ワクチン 接種との因果関係は不明 である。	平成29年7月10日 平成29年9月22日 調査会 平成30年9月21日 調査会
対象 期間 内	報 告 済	2	乾燥弱毒生麻しん風 しん混合ワクチン「タ ケダ」(Y229) アクトヒブ (N1F27)	1歳 (接種時)・男	平成30年5月10日接種 接種翌日、発熱及び鼻漏が認めら れ、接種2日後、急性咽頭炎と診断 された。接種4日後、腹臥位で顔を 横に向け、呼吸停止した状態で発見 された。同日、搬送先にて死亡確認。 直接の死因を示唆する臨床所見及 び検査結果は認められなかった。死 因は不明とされた。	評価不能	得られた情報から、死因は 不明。情報不足のため、ワ クチン接種との因果関係 は評価できない。	平成30年5月14日 平成30年7月23日 調査会

対象期間後	3	ジェービックV (JR363)	3歳（接種時）・男 熱性けいれん、卵 アレルギー	平成30年8月7日接種 接種翌日、呼吸停止状態で発見され た。同日、多臓器不全及び播種性血 管内凝固症候群の進行がみられ、死 亡。	調査中	調査中	平成30年8月21 日 平成30年9月21日 調査会（報告）
	4	クアトロバック (A039C) アクトヒブ プレベナー13 (17C01A) ロタリックス (RT003)	4カ月（接種時）・ 男	平成30年4月接種 接種翌日、心肺停止状態で発見さ れ、同日、死亡確認。	調査中	調査中	平成30年8月22日 平成30年9月21日 調査会（報告）

※症例1の「接種日・経過」及び「調査の結果」に関して、平成30年9月21日開催第37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、平成30年度第7回薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）の当日配付資料から修正