

第 49 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 2 年度第 6 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)

資料一覧

- 資料 1 沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン (DPT) の副反応疑い報告状況
- 資料 2 沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド (DT) の副反応疑い報告状況
- 資料 3 ジフテリアトキソイドの副反応疑い報告状況
- 資料 4 沈降破傷風トキソイドの副反応疑い報告状況
- 資料 5 不活化ポリオワクチン (ソークワクチン) の副反応疑い報告状況
- 資料 6 沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ (セービン株/ソークワクチン) 混合ワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 7 沈降 13 価肺炎球菌結合型ワクチン (無毒性変異ジフテリア毒素結合体) の副反応疑い報告状況
- 資料 8 Hib (ヒブ) ワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 9 乾燥 BCG ワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 10 日本脳炎ワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 11 組換え沈降 B 型肝炎ワクチン (酵母由来) の副反応疑い報告状況
- 資料 12 経口弱毒生ヒトロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 13 5 価経口弱毒生ロタウイルスワクチンの副反応疑い報告状況
- 資料 14 ロタウイルスワクチンに係る腸重積症に関する報告
- 資料 15-1 2019-2020 シーズンインフルエンザ HA ワクチン死亡報告
- 資料 15-2 前回の「インフルエンザワクチンの副反応疑い報告状況」について
- 資料 16 HPV ワクチンの情報提供について
- 資料 17-1 副反応疑い報告制度の取り扱いについて
- 資料 17-2 「定期の予防接種等による副反応疑いの報告等の取扱いについて」の一部改正について
- 資料 17-3 予防接種後健康状況調査の調査内容の変更について
- 資料 17-4 ワクチンの接種間隔の規定変更に関するリーフレット
- 資料 17-5 医薬品・医療機器等安全性情報第 375 号 (令和 2 年 8 月号)

- 参考資料 1 ADEM・GBS 分類評価案について
- 参考資料 2 ADEM・GBS 分類評価案の概要
- 参考資料 3 ADEM・GBS 分類評価研究報告書
- 参考資料 4 ADEM 調査表 (案)
- 参考資料 5 ADEM 分類評価表 (案)
- 参考資料 6 GBS 調査表 (案)
- 参考資料 7 GBS 分類評価表 (案)
- 参考資料 8 アプリによる調査票 (ADEM)
- 参考資料 9 アプリによる調査票 (GBS)

その他参考資料 各ワクチンの添付文書 (委員のみ配付)