

2021（令和3）年8月4日

今回の合同会議の対象ワクチンに関する死亡報告一覧

2021年6月29日現在

期間	No.	ワクチン (製造販売業者/ 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 合同部会評価
報告 対象 期間 内	1	インフルエンザ HA ワクチン (第一三共/ YHA013C)	94 歳 (接種時)・男 外傷性慢性硬膜下 血腫	2020 年 10 月 9 日接種 接種翌日、発熱した。接種 2 日後、呼吸停止状態で発見 され、その後死亡が確認さ れた。剖検は実施されず、死 因は老衰とされた。	評価不能	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。 因果関係評価：γ	2020 年 10 月 19 日 2021 年 4 月 30 日 合同部会 (評価)
報告 対象 期間 内	2	インフルエンザ HA ワクチン 「KMB」 (KM バイオロジ クス/473A)	91 歳 (発症時)・男 腎性貧血、慢性腎 不全、大動脈弁狭 窄症、心不全、閉 塞性動脈硬化症	2020 年 10 月 19 日接種 接種翌日、発熱し、感染所見 及び肝機能障害が認められ た。接種 2 日後、意識レベ ルが低下し、その後死亡が 確認された。横紋筋融解症 による死亡が疑われた。死 亡時画像診断及び剖検は実 施されなかった。	評価不能	横紋筋融解症によ る死亡が疑われ た。基礎疾患が多 く、感染症を合併 しやすい病態であ ったことが考えら れ、ワクチン接種 との因果関係は不 明である。	2020 年 11 月 10 日 2021 年 4 月 30 日 合同部会 (評価)

						因果関係評価：γ	
報 告 対 象 期 間 内	3	インフルエンザ HA ワクチン (阪大微研/ HA198E)	9歳 (接種時)・男 アレルギー性鼻炎	2020年10月9日接種 接種16日後、発熱した。接 種17日後、意識レベルの低 下、痙攣及び頻回の嘔吐が 認められた。その後、反応が なくなり救急搬送された。 搬送先にて頭部 CT 検査が 実施されたが異常は認めら れず、髄膜炎或いは脳炎の 疑いとされた。接種18日後、 転送され入院した。再度頭 部CT検査が実施され、急性 脳症に伴う脳浮腫と診断さ れた。人工呼吸管理が開始 され、鎮痛・鎮静管理、平温 療法及び高浸透圧療法が実 施された。接種20日後、頭 部CT検査の結果、脳ヘルニ アが認められた。接種22日 後、神経学的評価が実施さ れ、平坦脳波、脳幹反射の消 失及び頭部MRI検査におけ る脳血流の消失が確認され た。接種30日後、死亡が確 認された。剖検は実施され ず、死因は何らかのウイル	評価不能	死因は何らかのウ イルス感染症を契 機とした急性脳症 に伴う脳浮腫及び 脳ヘルニアとされ た。剖検は実施さ れず、ワクチン接 種との因果関係は 不明である。 因果関係評価：γ	2020年11月30日 2021年4月30日 合同部会 (評価)

				ス感染症を契機とした急性脳症に伴う脳浮腫及び脳ヘルニアとされた。			
報告対象期間内	4	テトラビック (阪大微研/4K34C) ロタリックス (GSK/RT015) アクトヒブ (サノフィ/R1F76) プレベナー13 (ファイザー/DK2843) ヘプタバックス (MSD/T007244)	3カ月 (発症時)・女 調査中	2021年2月16日接種 接種8日後、死亡した。	調査中	調査中	2021年2月26日 2021年8月4日合同部会 (報告)
報告対象期間内	5	アクトヒブ (サノフィ/R1F75) プレベナー13 (ファイザー/DK2843) ヘプタバックス (MSD/T007244) ロタリックス (GSK/RT015)	2カ月 (接種時)・男 調査中	2021年2月26日接種 接種2日後、死亡した。	調査中	調査中	2021年3月8日 2021年8月4日合同部会 (報告)

報告対象期間後	6	ヘプタバックス (MSD/不明)	不明(発症時)・女 調査中	接種日不明 接種後、死亡した(日時不明)。	調査中	調査中	2021年4月19日 2021年8月4日合同部会(報告)
報告対象期間後	7	アクトヒブ (サノフィ/ R1F81) プレベナー13 (ファイザー/ DK2843)	3カ月(接種時)・女 調査中	2021年3月15日接種 接種56日後、死亡した。	調査中	調査中	2021年5月19日 2021年8月4日合同部会(報告)
報告対象期間後	8	インフルエンザH Aワクチン (不明/不明)	不明(発症時)・男 不明	接種日不明 接種後、ライ症候群を発症し、その後ライ症候群により死亡した(日時不明)。	入手不可	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。 因果関係評価:γ	2021年4月19日 2021年8月4日合同部会(評価)
報告対象	9	HPVワクチン(不明/不明)	18歳(発症時)・女 不明	2015年接種 接種後、体調を崩した(日時不明)。同年、突然倒れ、意識を失った。全身性エリテ	入手不可 ^{注)}	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。	2021年6月11日 2021年8月4日合同部会(評価)

期 間 後				マトーデスを発症した。接種翌年、死亡した。		因果関係評価： γ	
	報 告 対 象 期 間 後	10	ジェービック V (阪大微研/ JR495)	3歳 (接種時)・男 調査中	2021年6月1日接種 接種5日後、死亡した。	調査中	調査中

注) No 9は製造販売業者からの報告であり、「本症例は情報源がインターネット記事で医療機関が不明のため、これ以上の調査不可」と報告されている。

※専門家の因果関係評価

α ：「ワクチンと死亡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 ：「ワクチンと死亡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ったとは認められない症例。

γ ：「情報不足等によりワクチンと死亡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。