

第 69 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 3 年度第 18 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	資料2-2-3-2
2021(令和3)年 10 月 1 日	

**医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に基づく
 製造販売業者からの副反応疑い報告状況について
 (COVID-19 ワクチンモデルナ筋注 基礎疾患等及び症例経過)
 (令和 3 年 8 月 23 日から令和 3 年 9 月 12 日報告分まで)**

症例 No.	症状名 (PT 名)	基礎疾患等	症例経過
9934	うっ血性心不全； 低酸素性虚血性脳症； 全身性强直性間代性発作； 心筋炎； 心肺停止； 急性腎障害； 痰貯留； 発熱	不安障害； 脂質異常症； 頻尿； 高脂血症； 高血圧； 2 型糖尿病	<p>本例は、当社 MR を通じて医師により報告され、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK 0020047) であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号：v21114845) である。</p> <p>2021/08/28 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/06/10 13:00 大規模接種会場にて本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/14 22:00 意識障害にて来院、現在も遷延。40°C の高熱。頻脈・心電図異常、高感度トロポニン陽性、左室壁運動異常を認め、心筋梗塞を疑われ心臓カテーテル検査にて冠動脈に有意狭窄認めず、時間経過で心機能が低下、ショック状態となり、心停止を来した。心肺蘇生処置にて自己心拍再開もショック状態遷延、人工心肺装置・人工呼吸器管理となっている。トロポニン、CK (心由来) の上昇を認め、心筋炎によるショック状態と考える。</p> <p>2021/06/17 人工心肺離脱。</p> <p>2021/07/07 人工透析離脱。</p> <p>2021/07/16 人工呼吸器管理 (気管切開造設) から離脱。</p> <p>2021/07/19 EF: 67% (正常化)。</p> <p>2021/07/23 喀痰塞栓によると考えられる窒息、心肺停止に至った。心肺蘇生処置にて自己心拍再開するも、心肺停止に伴う低酸素脳症となった。</p> <p>日付不明 現在意識回復は困難な状況である。</p> <p>意識障害、発熱、心筋炎、喀痰塞栓、低酸素脳症の転帰は、不明。</p> <p>心電図所見</p> <ul style="list-style-type: none"> ・洞頻脈+2、3、avF、V3 から b で ST 低下。 <p>MRI、CT 撮像範囲</p> <ul style="list-style-type: none"> ・MRI: 頭部 (脳) ・CT: 胸腹部

			<p>心エコー所見</p> <p>2021/06/14 来院時：左室壁運動両行</p> <p>2021/06/15 全体的に壁運動低下（びまん性、EF：10%）。</p> <p>2021/06/17 EF：49%（全体的に軽度収縮低下していき、改善）。</p> <p>2021/07/06 EF：54%（ほぼ正常化）。</p> <p>2021/07/19 EF：67%（正常化）。</p> <p>追加調査予定なし。</p>
13216	間質性肺疾患	緑内障	<p>本例は、医師により報告され、その後、薬剤師により報告された。</p> <p>間質性肺炎については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤投与開始。</p> <p>日付不明 コロナワクチン接種。</p> <p>日付不明 本剤服用患者で間質性肺炎が出た。</p> <p>日付不明 本剤休薬。</p> <p>日付不明 軽快。</p> <p>2021/07/01 本剤は休薬しており、間質性肺炎の症状は少しずつ回復傾向にある。</p> <p>2021/07/19 本剤は休薬。ステロイドで様子をみている。</p> <p>再度追跡調査を試みたが、詳細な追加情報は入手不可能であった。</p>

10015	<p>COVID-19;</p> <p>COVID-19肺炎</p>	<p>喘息;</p> <p>脂質異常症;</p> <p>高尿酸血症</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて医師により報告された。</p> <p>2021/08/06 医師より追加情報を入手した。</p> <p>新型コロナウイルス感染は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/23 16:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06/24 朝 倦怠感、頭痛、38.0℃の発熱、咽頭痛軽度あり。市販の解熱鎮痛剤内服にて経過観察。</p> <p>2021/06/25 朝 咽頭痛軽度あるも解熱。夕方 体温 38.0℃となり、近医受診。ワクチン副反応の可能性あり、コロナール頓用で経過観察となった。</p> <p>2021/06/26 発熱持続。</p> <p>2021/06/27 発熱、頭痛悪化するため、別の医療機関を受診。唾液 RT-PCR 検査受け陽性。</p> <p>2021/06/29 入院。胸部 CT にてコロナ特有の肺炎像あり、肺炎をみとめ、5日間のレムデシビル静注投与が開始された。SaO₂:95%、38.0℃の発熱持続。</p> <p>2021/07/03 レムデシビル投与終了。</p> <p>2021/07/04 体調改善したため投薬終了。</p> <p>2021/07/07 退院した。労作で憎悪する頭痛のみ残る。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、回復。</p> <p><服用継続中の薬剤></p> <p>高尿酸血症</p> <ul style="list-style-type: none"> ・トピロリック（投与経路：内服） <p>脂質異常症</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ベザトール ・ロトリガ <p>気管支喘息</p> <ul style="list-style-type: none"> ・シンビコート ・モンテルカスト <p><発現した COVID-19 の症状></p> <p>発熱 期間：10日間 現在の状態：消失</p> <p>悪寒 期間：10日間 現在の状態：消失</p> <p>咳嗽 期間：5日間 現在の状態：消失</p> <p>筋肉痛 期間：10日間 現在の状態：消失</p> <p>頭痛 期間：14日間 現在の状態：消失</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
-------	------------------------------------	---------------------------------------	--

10075	意識レベルの低下； 片麻痺； 脳出血； 頭痛	蕁麻疹； 薬物過敏症	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/08/10 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/07/08 16:45 本剤 1 回目の接種。 17:15 全身の痒み、両側足から上半身・体幹に向けて地図状の紅斑、頭痛が発現した。血圧 207/112、HR 93/min、SpO2：98%。救急要請。アナフィラキシーショックには血圧上昇、頭痛があわないが皮膚症状が顕著なためアドレナリン 0.5mg を筋注。皮膚症状は改善したが、強い頭痛の訴えが続く。 17:28 SpO2：97%、HR 103/min、血圧 197/115。意識レベル低下が発現し、自分の名前等言えない状態となったため救急搬送。 搬送後に頭痛はなくなり意識が戻り、まっ直ぐに起き上がれるくらいまで回復したので帰宅する。 2021/07/12 急変し、左側脳出血、右半身麻痺が発現した。</p> <p>全身の痒み、全身の紅斑、頭痛、意識レベル低下の転帰は回復。 左側脳出血、右半身麻痺の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
10084	体重減少； 口腔内潰瘍形成； 味覚障害	結腸癌； 脊髄新生物	<p>本例は、当社 MR を通じて医師により報告された。</p> <p>2021/07/14 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/06/10 本剤 1 回目の接種。口腔内潰瘍(口の中の痛み)、味覚障害が発現した。近隣耳鼻科に受診。トランサミンを処方される。 日付不明 味覚障害により食事ができず、5kg 体重減 2021/07/04 他院受診。口腔内潰瘍・痛みが減った。 2021/08 頃 入院せずに、症状が回復。</p> <p>口腔内潰瘍(口の中の痛み)の転帰は、回復。 味覚障害、体重減少の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>

10103	卵巣癌； 肺塞栓症； 遊走性血栓 静脈炎	バセドウ病； 処置後甲状腺機能低下症； 糖尿病； 高血圧	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/08/10 医師より追加情報を入手した。</p> <p>トルソー症候群は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/18 本剤 1 回目の接種。これ以前に卵巣腫瘍や血栓の指摘なし、自覚なし。</p> <p>2021/06/21 右後頸部リンパ節腫大(ピンポン大サイズ)、動悸、息切れが発現した。</p> <p>2021/06/25 10:00 医療機関を受診。夕方 医療機関を受診後、造影 CT で肺血栓塞栓症と左卵巣腫瘍の指摘あり(右肺動脈の分岐後の造影効果は乏しい印象)。右心系拡大あり。TTE:LV contraction good、AS(-)、TR mild PG 47mmHg、IVC17mm。来院時 JCS 0、GCS:E4V5M6、143/95mmHg、122bpm、37.3°C、SpO2:93%(室内気)。両下腿浮腫軽度あり。ECG:Ⅲ波異常 Q 派あり。婦人科疾患の影響で過凝固に伴う肺血栓塞栓症の可能性。入院し、ヘパリン持続投与。酸素投与 nasal3L/分開始。</p> <p>2021/06/29 ヘパリン持続点滴終了。酸素減量 off。DOAC(エリキュース)内服開始。</p> <p>呼吸苦改善。</p> <p>2021/07/08 朝 エリキュース休薬。</p> <p>2021/07/09 左附属器切除術施行。</p> <p>2021/07/10 タ エリキュース内服再開。</p> <p>2021/07/16 退院。</p> <p>左卵巣癌によるトルソー症候群で肺血栓塞栓症が出現した可能性がある。また、ワクチンにより血栓が発生、もしくは血栓症の憎悪因子となった可能性が否定しきれないと考えられる。</p> <p>肺血栓塞栓症の転帰は軽快。</p> <p>トルソー症候群、左卵巣癌の転帰は不明。</p> <p>【臨床検査値】(検査日:2021/06/25)</p> <p>赤血球数:527×10⁴/μL</p> <p>ヘモグロビン量:10.9g/dL</p> <p>ヘマトクリット値:35.4%</p> <p>白血球数:11300/μL</p> <p>白血球分画(Net:74.4%、Ly:14.8%、Mono:7.5%、E0:2.6%、Baso:0.7%)</p> <p>血小板数:13.8×10⁴/μL</p> <p>CRP:4.11mg/dL</p> <p>D-dimer:29.5μg/mL</p> <p>NT-Pro BNP:1476pg/mL</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
-------	-------------------------------	---------------------------------------	---

10115	<p>カンピロバクター胃腸炎；</p> <p>キャッスルマン病；</p> <p>自己免疫性溶血性貧血</p>	<p>アメーバ赤痢；</p> <p>帯状疱疹；</p> <p>痔瘻；</p> <p>自己免疫性溶血性貧血；</p> <p>H I V 感染</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21118317）である。</p> <p>2021/08/04 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/08/09 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/08/17 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2012/10 から HIV 感染症で当院入院中。</p> <p>2012/11 から抗 HIV 療法が開始され、HIV 感染症の経過は良好であった。</p> <p>2016/03 に貧血を認め、自己免疫性溶血性貧血と診断された。その原因として、多中心性キャッスルマン病が疑われた。輸血のみで軽快し、2017 年以降は寛解状態であった。</p> <p>2021/04/20 診察時には症状なく、Hb は 13.9mg/dL と顕著な貧血を認めなかった。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/06/23 16:30 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/06/24 水様便が発現した。</p> <p>2021/07/03 頃 自己免疫性溶血性貧血が発現した。家族から顔色が悪いと指摘を受ける。</p> <p>2021/06/26 から倦怠感が出現し、徐々に増悪していた。</p> <p>2021/07/06 体調不良のため予約外で受診された。Hb8.0g/dL、T-Bil 5.0mg/dL であり、自己免疫性溶血性貧血の再燃と診断した。同日より入院となった。便検査を実施。</p> <p>2021/07/07 Hb4.8g/dL と貧血の進行を認め、プレドニゾロンを開始し、赤血球輸血行なった。</p> <p>2021/07/08 Hb5.6g/dL。プレドニン 60mg/日を継続し、赤血球輸血を行った。便よりキャンピロバクターが培養されキャンピロバクター腸炎と診断しアジスロマイシンの投与を行った。</p> <p>2021/07/09 Hb5.3g/dL。赤血球輸血を行った。</p> <p>2021/07/10 水様便は改善。Hb8.8/dL まで上昇した。</p> <p>2021/07/11 Hb8.2g/dL。</p> <p>2021/07/14 Hb8.0g/dL。プレドニンは 50mg/日に減量した。</p> <p>2021/07/16 Hb9.0g/dL。</p> <p>2021/07/17 プレドニン 40mg/日に減量し、以降漸減した。</p> <p>2021/07/27 プレドニン 25mg/日に減量し、退院となった。</p> <p>2021/08/04 外来受診。Hb10.6g/dL であったが T-Bil は 3.9mg/dL と上昇。プレドニン 25mg/日継続とした。</p> <p>2021/08/06 自宅で倒れているところを発見され、病院に搬送され入院。Hb3.1g/dL と貧血を認め、自己免疫性溶血性貧血の再燃と診断。CPR10.73mg/dL、WBC20000/μL。プレドニンを 25mg/日から 60mg/日に増量し、赤血球輸血を開始した。収縮期血圧 90mmHg であり、ドパミン持続静注を開始した。</p> <p>2021/08/07 Hb4.3g/dL、CRP19.81mg/dL、WBC15500/μL。赤血球輸血を継続し、mPSL パルス療法 (1g/日を 3 日間) を開始した。</p>
-------	--	---	--

			<p>2021/08/08 Hb2. 8g/dL、CPR20. 32mg/dL、WBC25600/μL。夕方から循環・呼吸動態は急速に悪化。ドパミン・ノルアドレナリンの投与を行ったが、改善なし。</p> <p>2021/08/09 永眠。</p> <p>4年以上寛解状態であった溶結性貧血が再燃したため、本剤との関連性はありと考える。</p> <p>併用薬剤は4年以上内服し問題なく経過していたため、併用薬剤との関連性はないと考える。</p> <p>カンピロバクター腸炎はワクチン接種の翌日に発症しているため、本剤との関連性を否定できない。</p> <p>自己免疫性溶血性貧血、カンピロバクター腸炎、多中心性キャスルマン病の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
10117	<p>呼吸困難；</p> <p>心肺停止；</p> <p>意識消失；</p> <p>昏睡；</p> <p>死亡；</p> <p>脳神経障害</p>	<p>僧帽弁閉鎖不全症；</p> <p>四肢損傷；</p> <p>足部手術；</p> <p>関節損傷；</p> <p>関節脱臼；</p> <p>靭帯手術</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21119823）である。</p> <p>2021/08/16 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/06/28 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/06 11:00 激しい運動中に息苦しさを訴えてうずくまっているところを発見された。直後に突然意識を失った。心肺停止が認められた。</p> <p>11:14 救急要請。</p> <p>11:20 救急隊到着。AED作動させるが、心肺停止のまま変化なし。</p> <p>11:36 当院到着。CPR開始(アドレナリン静注1A\times7回、メイロン20ml\times4回、カウンターショック7回、心臓マッサージ、気管挿管、人工呼吸)。</p> <p>12:03 心拍再開。</p> <p>12:40 心臓カテーテル、PCPS、IABP装着。ヘパリン、アンカロン持続静注。</p> <p>心臓周辺に問題が発生し、その影響が脳に及んでいる。</p> <p>2021/07/07 他院へ転院。</p> <p>日付不明 深昏睡の後遺症が残る。</p> <p>2021/08/03 死亡。</p>

			<p>追跡調査予定あり。</p>
10135	意識消失		<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/08/10 医師より追加情報を入手した。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/10 本剤 1 回目の接種。10:15 経過観察後、帰宅しようとしたところ立ち眩みが発現。</p> <p>10:50 数秒間の意識消失が発現した。血圧 103/66mmHg、P62 回。臥位にてすぐ意識戻り、帰宅。血管迷走神経反射に伴う意識消失と考えられる。</p> <p>11:31 血圧 106/65、P58(臥位)。</p> <p>11:34 血圧 105/68、P77(立位 3 分後)。</p> <p>血管迷走神経反射、意識消失の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
10141	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21118941）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明</p> <p>2021/07/08 16:00 本剤 2 回目の接種。 16:01 暗転感、数秒間の失神、血管迷走神経反射が発現した。</p> <p>血圧 86/68、脈拍 55。その後すぐに意識レベル改善。仰臥位経過観察 30 分で症状消失。皮膚・消化器・呼吸症状なし。</p> <p>暗転感、数秒間の失神、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>
10165	多形紅斑		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>多形滲出性紅斑は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/03 本剤 1 回目の接種。ワクチン接種部位の発疹が発現した。</p> <p>2021/07/10 皮膚科に受診。多形滲出性紅斑と診断する。</p> <p>多形滲出性紅斑の転帰は、未回復。</p>

			<p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>
10166	多形紅斑		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>発疹多形滲出性紅斑は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/03 本剤1回目の接種。接種部位の発疹が発現した。</p> <p>2021/07/10 皮膚科に受診し、発疹多形滲出性紅斑と診断する。</p> <p>発疹多形滲出性紅斑の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>
10202	アナフィラキシーショック		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21119825）である。</p> <p>2021/08/10 医師より追加情報を入手した。</p> <p>日付不明 接種前体温 36度4分</p> <p>2021/07/02 12:10 本剤1回目の接種。</p> <p>12:19 アナフィラキシーショックが発現した。</p> <p>接種後10分過ぎた頃から、目の前が真っ白になる感じとともに、失神しそうになる。全身の発赤、蕁麻疹を認め、喉のつまりを訴えた。同時に眼前暗闇感を認めたため、椅子から下ろし臥位とした。</p> <p>12:21 直ちにアドレナリン0.3mgを大腿外側に筋肉内注射を施行、下肢を挙上した。</p> <p>12:25 生理食塩水にて左上肢から輸液を開始した。PR125/min、BP134/75mmHg、頻脈と頻呼吸を認めた。輸液が全開とし、呼吸音ではストライダーやウイーズは聴取せず。また、SpO2 92%であったがすぐに回復したため酸素投入は行わず。</p> <p>13:24 PR106/min、BP114/70mmHg、SpO2 98%。その後、全身の発赤は徐々に消失し、喉の閉鎖感も改善。</p> <p>14:50 医務室にて経過観察とした。PR95/min、BP119/66mmHg、SpO2 98%。</p> <p>16:30 PR87/min、BP119/72mmHg、発赤は完全に消失しほてり感もなし。</p> <p>18:50 PR88/min、BP119/79mmHg、SpO2 98%となった。</p> <p>19:00 アナフィラキシーの再発の徴候がなかったため、帰宅。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>

10211	失神寸前の状態； 意識変容状態		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020309）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21119653）である。さらに本例は、当社 MR を介して医師により報告された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.8℃。</p> <p>2021/07/14 09:47 本剤1回目の接種。09:58 観察で巡回中、蚊の鳴くような声でなんか変かもと申告。その後、意識 JCS100、眼球上転、顔色不良、橈骨動脈触れず。</p> <p>10:00 ストレッチャーに寝かせ、下肢挙上。</p> <p>10:02 JCS 0、BP76/45mmHg、P39、SpO2 99%と改善。</p> <p>10:06 BP98/67mmHg、P61。10:12 BP130/72、P68。</p> <p>10:23 BP112/58 と改善し観察を終了。</p> <p>意識障害、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>
10222	意識レベルの低下		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21119602）である。</p> <p>軽度意識レベル低下は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/7/12 16:24 本剤1回目の接種。</p> <p>16:25 接種後経過観察室で待機中、気分不良を訴えたのち、血の気が引いた感じがし座位が保持できなくなった。軽度の意識レベル低下あり。救護所で受診し、バイタルサインは血圧 110/55、HR56。臥位になり下肢挙上。</p> <p>16:55 頃 症状改善し、徒歩で帰宅。血管迷走神経反射の症状。</p> <p>軽度意識レベル低下、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、追加情報は入手不可能であった。</p>
13217	腎機能障害； 間質性肺疾患； 高カリウム血症	単麻痺； 肺の悪性新生物； 脊椎転移	<p>本例は、薬剤師及び医師により報告された。</p> <p>本例は商品名（コロナワクチン）が特定されていないため、自社製品相当として報告するものである。</p> <p>腎機能障害、高カリウム血症については、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 肺がんの治療歴はアレクチニブ、ロルラチニブ。</p> <p>2021/07/02 アルンブリグ（90mg/日）投与開始。</p> <p>2021/07/09 副作用なく、用法用量通りアルンブリグ（180mg/日）増量。</p> <p>2021/07/12 腎機能障害、高カルシウム血症、高カリウム血症を採血で確認。</p> <p>2021/07/中旬 アルンブリグ休薬。</p> <p>2021/07/15 アルンブリグ休薬により検査値が改善、軽快。</p>

		<p>2021/07/16 アルンブリグ（90mg/日）投与再開。</p> <p>2021/07/29 アルンブリグ 90mg で継続。</p> <p>日付不明 間質性肺炎発症数日前コロナワクチン（商品名不明）接種（2回目・メーカー確認中）。</p> <p>2021/08/中旬 間質性肺炎発症。</p> <p>2021/08/頃 アルンブリグ中止。</p> <p>2021/08/23頃 人工呼吸器管理（ステロイドで改善傾向）。</p> <p>2021/08/23 間質性肺炎未回復。</p> <p>2021/08/24 人工呼吸器離脱。</p>
10306	脳梗塞	<p>脂質異常症；</p> <p>高血圧</p> <p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/07/23 追加情報として、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020486）である。</p> <p>2021/08/17 追加情報として、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020877）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123667）である。</p> <p>内服：リバロ、イルミアックス、エパデール</p> <p>日付不明 接種前体温：36.3℃</p> <p>2021/07/06 14:09 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/18 脳梗塞が発現し、左半身麻痺を認めた。病院に入院となる。</p> <p>脳梗塞の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
10329	倦怠感； 心肺停止； 発熱	<p>不整脈；</p> <p>気胸</p> <p>本例は、当社 MR を通じて医師により報告され、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21120554）である。</p> <p>2021/08/30 医師より追加情報を入手した。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（不整脈（高校生の時に指摘があったが、精査にて通院不要となった）、25歳頃肺気胸）</p> <p>2021/06/14 本剤1回目の接種。注射局所部位の疼痛・腫れが3～4日続いた程度。</p> <p>2021/07/12 本剤2回目の接種。夜、38℃台の発熱が出現。</p> <p>2021/07/13 朝、解熱し、朝食の際起床した（最終生存確認）。全身倦怠感の為仕事を休み、自室内で休養していた。</p> <p>17：00頃 家族が帰宅した際、ベッドで寝ている状態であったが呼吸の有無は不明。</p> <p>19：00頃 家族が声をかけるも反応なく呼吸が止まっている状態で発見。胸骨圧迫（心</p>

		<p>臓マッサージ)と行いつつ、家族が救急要請。</p> <p>19:28 救急搬送。心肺停止状態 (Asystole)、右前胸部に死斑、四肢に硬直を認めた。蘇生は困難と判断。</p> <p>19:55 死亡確認。SARS - COV - 2 抗原検査 (鼻咽頭ぬぐい液) は陰性。採血検査は困難であり、死亡後全身 CT 検査が行われたが、心停止の原因となるような異常所見は認められなかった。その後司法解剖が行われたが、死因は不詳と報告を受けた。</p> <p>全身 CT 検査の読影結果:頭蓋内出血は認めない。びまん性の脳浮腫を認める。循環停止後の変化と考えられる。両肺にすりガラス影と認め、肺水腫と考えられる。肝内門脈、心腔内などに gas を認める。大動脈や静脈は虚脱している。腹腔内に free air は認めない。腹水貯留は認めない。診断として、心停止の原因になるような異常は認めない。</p> <p>注射局所部位の疼痛・腫れは、不明。発熱、全身倦怠感、心肺停止の転帰は死亡。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13397	<p>喘鳴;</p> <p>悪寒;</p> <p>痙攣発作;</p> <p>発熱;</p> <p>頻呼吸</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020647) である。</p> <p>2021/08/20 武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて医師による副反応報告症例 (TASK0021053) を追加情報として入手した。</p> <p>アレルギーの原因物質:食物 (ゼラチン) を有する患者。</p> <p>2021/07/02 14:30 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/07/30 14:30 本剤 2 回目の接種。15:00 接種後 30 分で 38.5°C の発熱、全身性間代性痙攣様の痙攣あり。悪寒に伴う一過性のけいれんを疑うも頻呼吸、喘鳴を疑うような呼吸もあり、経過観察でも改善しないため、病院へ搬送し加療。同日入院。1 泊で退院になったが、帰宅後同様の症状あり、再入院。</p> <p>2021/08/04 徐々に回復し、入院 4 日で軽快し退院。</p> <p>発熱、悪寒、一過性のけいれん、頻呼吸、喘鳴の転帰は、軽快。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13422	<p>免疫性血小板減少症</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020668) である。</p> <p>2021/08/17 医薬品医療機器総合機構を通じて医師より副反応報告症例 (厚生労働省受付番号:v21124098) の追加情報を入手した。</p> <p>2021/07/20 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/07/25 全身に点状皮下出血を自覚。</p> <p>2021/07/28 眼瞼結膜出血を自覚して近医受診。左眼瞼結膜下出血が認められた。血小板数が 0.3 万であったことから当院血液内科を紹介。</p> <p>2021/07/29 当院血液内科を紹介受診。血小板数は著明低値 (1000/uL) であった。他の血球系統には異常を認めなかった。PAIgG は強陽性 (513) であった。骨髓検査、全身 CT 検査、血液検査 (自己抗体) では背景疾患は同定出来なかった。口腔粘膜及び全身皮膚</p>

		<p>に点状出血を認めた。左結膜全体に出血を認めたが、視力障害は認めなかった。コロナワクチン接種との関連が強く疑われるが、免疫性血小板減少性紫斑病（ITP）と診断。入院となった。出血傾向ありと判断して高用量ステロイド投与及び大量免疫グロブリン療法を開始。血小板数は7万まで回復。</p> <p>2021/08/13 幸い入院後は出血事象認めず。退院となる。ステロイド用量を漸減しながら今後も外来で経過をフォローアップしていく方針。</p> <p>免疫性血小板減少性紫斑病（口腔粘膜及び全身皮膚の点状出血、眼瞼結膜出血、左結膜全体に出血）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13468	<p>アシドーシス；</p> <p>変色吐物；</p> <p>心肺停止；</p> <p>肺うっ血；</p> <p>誤嚥；</p> <p>過敏症</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122425）である。</p> <p>2021/09/06 医師より追加情報を入手した。</p> <p>キウイフルーツアレルギー、肥満体格を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前体温：不明。</p> <p>2021/08/02 18：00 頃 本剤1回目の接種。</p> <p>19：30 頃 特に症状の訴えなし。</p> <p>20：00 頃 ベッドのほうからゴボツという音がして、確認したところ黄色吐物を少量認めた。呼びかけに反応なく、顔色は不良であった。救急要請し、指示に従い心肺蘇生行為を開始。</p> <p>20：17 救急隊現着到時に心静止状態であり医師により挿管、アドレナリン投与しつつ搬送。</p> <p>20：42 病院到着。来院時 JCS300、心静止、自発呼吸なし、瞳孔は左右とも径 6mm に散大、肥満体格で顔面を含めた全身の皮膚色調不良で冷感あり。血液ガスにて著明なアシドーシスを認めた。その後も蘇生処置が継続されたが反応なし。</p> <p>22：06 死亡確認された。SARS CoV-2 抗原検査は陰性であった。</p> <p>死因の検索のために行われた死亡後全身 CT では両肺にスリガラス陰影/コンソリデーションを認めたが、心臓マッサージに伴う変化や肺うっ血、誤嚥などの可能性が考えられた。そのほか、画像上心拡大傾向があり。特に右心系の拡大からは右心負荷が疑われた。</p> <p>2021/08/03 遺体は警察を経て大学にて司法解剖が行われ、①顔面のうっ血、眼瞼結膜の溢血点、脳の浮腫、肺うっ血など急性循環不全の所見、②喉頭蓋の浮腫、喉頭粘膜下点状出血などのアレルギーを疑う所見を認めたと報告を受けた。正確な死因については不詳だが司法解剖での所見からは急性循環不全/急性心臓死が疑われた。</p> <p>CT 検査（撮影実施日：2021/08/02）</p> <p>撮影項目：（頸・胸・腹・骨盤部・脳）単純のみ</p>

		<p>【所見】</p> <p>頭部：頭蓋内に明らかな出血を指摘できない。</p> <p>体幹部：両肺にすりガラス影、コンソリデーションを認める。循環停止後の変化や肺鬱血、誤嚥等の可能性が考えられる。心拡大傾向が疑われ、特に右心系が拡大して見える。肺動脈径は軽度拡大している。右心負荷を反映した所見の可能性はある。肝臓の濃度は低く、脂肪沈着が疑われる。ごく少量の腹水貯留を認めるが、生理的範囲内として説明可能な程度である。</p> <p>アレルギー、アシドーシス、黄色吐物、心肺停止、肺うっ血、誤嚥の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13523	意識変容状態； 脳症	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020767）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/08 14:20 本剤1回目の接種。21:00 38度程度の発熱が出現。</p> <p>2021/07/09 発熱は継続し、全身倦怠感も自覚していたため自宅療養。</p> <p>2021/07/10 発熱が継続し、夜になると意識障害も出現したため救急要請。病院へ救急搬送され、脳症疑いの診断となり、精査加療目的で同日入院となった。</p> <p>2021/07/11 新型コロナ PCR は陰性。髄液検査で有意な所見はなかった。</p> <p>2021/07/12 解熱したが意識障害は継続しており、歩行やトイレに介助が必要な状況であった。</p> <p>2021/07/13 症状は全面的に改善傾向で、歩行やトイレにも自立してできるようになった。その後、頭部 MRI 検査もおこなったが原因は特定できず、点滴加療が継続された。</p> <p>2021/07/21 自宅退院となった。</p> <p>2021/07/30 脳波検査と頭部 MRI 検査が施行され、脳血流不足の所見はあるが、その他については特に異常はなかった。</p> <p>日付不明 主治医より診断書が提出され、最終的な診断名は「特発性脳症(新型コロナ予防接種副作用疑い)」であった。</p> <p>2021/08/02 職場復帰した。2回目のワクチン接種は禁止の指示もあり。今後も外来通院の方針である。</p> <p>特発性脳症(発熱、倦怠感)、意識障害の転帰は軽快。</p>

		<p>追跡調査予定あり。</p>
13524	末梢性ニューロパチー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例である（TASK0020768）。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>左上肢のキーンバック病、複合性局所疼痛症候群の術後内服薬による加療あり。飲酒はなく、1日15本の喫煙習慣あり。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。接種後40分後、顔面、胸部、腹部に発疹が発現。日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/06 09:54 本剤2回目の接種。本剤1回目接種後40分後、顔面、胸部、腹部に発疹が発現したため、30分間の観察となった。その後、かかりつけ医（整形外科担当医）を受診、経過観察の指示あり。</p> <p>10:08 左腕の冷感と運動障害を自覚した。血圧：148/68mmHg、心拍数：80、SpO2：99%。時々このような症状があり肘関節を直角に曲げて前腕を立てていると1時間くらいで改善/消失することが多いとのことであった。</p> <p>10:35 左手指の動きは回復し、良好となった。左の肩の動きにも問題はない。湿疹はない。希望あり、観察を終了し帰宅した。末梢神経障害と考えられる。</p> <p>他要因としてキーンバック病、複合性局所疼痛症候群の可能性が考えられる。</p> <p><現在の内服薬></p> <p>リリカ OD錠 150mg3錠、ソレトン錠 80 3錠 分3 毎食後</p> <p>ガスター-D錠 20mg2錠、ノイトロピン錠 4単位 2錠 分2 朝夕食後</p> <p>ワントラム錠 100mg1錠 分1 夕食後</p> <p>ツムラ芍薬甘草湯エキス顆粒(医療用) 1包 分1 就寝時。</p> <p>末梢神経障害（左手の冷感、左手指の運動障害）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13525	意識消失	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。接種後、数秒間の意識消失。</p> <p>2021/07/30 本剤 2 回目の接種。接種後、両手指に冷感あり。安静にて経過観察後、回復。</p> <p>1 回目接種の意識消失の転帰は、不明。</p> <p>2 回目接種の両手指に冷感の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13526	失神	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123140）である。</p> <p>失神発作は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/02 08:20 本剤接種（接種回数不明）。接種後、失神発作が発現。すぐに意識改善。安静で改善を認めた。消化器・呼吸器・皮膚症状なし。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射、失神発作の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13527	失神	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123139）である。</p> <p>失神発作は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/02 10:11 本剤 1 回目の接種。10:16 接種後、失神発作あり。すぐに意識改善。安静で改善を認めた。消化器、呼吸器、皮膚症状なし。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神発作、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13528	末梢性ニューロパチー	アトピー性皮膚炎	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020759）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/09 本剤1回目の接種。嘔気、嘔吐あり。皮疹等のアナフィラキシーを疑う症状なし。</p> <p>2021/08/06 10:33 前回嘔吐あったため、アレルギー症状予防のためアレグラ60mg1錠とピラノア1錠内服。</p> <p>10:48 本剤2回目の接種。臥床し経過を見る。</p> <p>11:12 接種した左腕のしびれを訴える。特に皮疹なし。診察上感覚障害と筋力の低下があり、その後20分ほど様子を見ると症状改善傾向のため帰宅とした。</p> <p>嘔気、嘔吐の転帰は不明。</p> <p>末梢神経障害（筋力低下、左腕のしびれ）、知覚異常（感覚障害）の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13529	嘔吐； 栄養補給障害； 腹部不快感		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>2021/07/13 10:30頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/15 胃の調子が悪くなり、食べ物を受け付けず嘔吐した。薬を飲んだが、症状改善せず。</p> <p>2021/07/21 入院。</p> <p>2021/07/25 少しずつ食欲が戻り、退院。</p> <p>日付不明 体調が少し改善。</p> <p>胃の不調、嘔吐、食べ物、薬を受け付けないの転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13530	COVID-19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/14 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/21 コロナに感染入院。中等症の重い症状。酸素マスク使用。</p> <p>2021/07/29 退院</p> <p>コロナ感染の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>

13531	心筋炎	ナルコレプシー	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/07/31 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/08/06 担当医師より、モデルナワクチン接種後の心筋炎で間違いないとの見解。入院して経過観察中で容態は安定している。</p> <p>心筋炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13532	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>コロナ陽性は企業に重篤と判断された。</p> <p>2021/07/13 本剤 1 回目の接種。風邪症状あり（発熱なし）、接種医に相談し、本剤接種。夜、悪寒、頭痛が発現。</p> <p>日付不明 家族が新型コロナウイルス陽性。濃厚接触者として検査し、自身も陽性。</p> <p>日付不明 軽症のため、ホテル療養。治療は受けていない。</p> <p>接種当日に既に感染していた可能性がある。</p> <p>悪寒、頭痛、コロナ陽性の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13533	意識消失		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/05 10:23 本剤 1 回目の接種。接種直後、指先の痺れが発現。</p> <p>日付不明 1 日で 76 本の抜け毛が発現。</p> <p>日付不明 指先の痺れは治まったが、モデルナアームが発現。</p> <p>日付不明 病院に行くように指示を受け、医療機関を受診。</p> <p>日付不明 発熱あり、全身に作用し倒れ、意識消失。目が回る、吐き気等あり。</p> <p>指先の痺れの転帰は、回復。</p> <p>抜け毛、モデルナアーム、発熱、倒れる、意識消失、目が回る、吐き気の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13534	徐脈		<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目接種。回転性眩暈、発汗、嘔吐が発現した。</p> <p>2021/07/29 本剤 2 回目接種。軽度浮遊感、徐脈が発現した。安静にて経過観察後、回復。</p>

		<p>回転性眩暈、発汗、嘔吐の転帰は不明。</p> <p>浮遊感、徐脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13535	<p>冷汗:</p> <p>変色便:</p> <p>血圧低下</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>腸の疾患を有する患者。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目接種。</p> <p>2021/07/27 本剤 2 回目の接種。</p> <p>2021/07/28 黒い便、冷や汗、血圧低下。夜勤中に黒い便あり。相談に会場来室。冷や汗と血圧低下 (BP70 台)。下肢挙上安静も座位になると血圧低下。救急搬送にて病院受診。1 週間の入院の診断。</p> <p>2021/08/06 症状は回復。</p> <p>黒い便、冷や汗、血圧低下の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13536	<p>ギラン・バレー症候群:</p> <p>末梢性ニューロパチー</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21123147) である。</p> <p>2021/07/12 本剤 1 回目の接種。左上腕に接種。</p> <p>2021/07/20 頃 両掌の異常感覚 (正座後にジンジンするような) が出現。</p> <p>2021/07/24 頃 徐々に上腕から肩にかけて異常感覚上行し、歯磨きの際に歯ブラシがずれたり、持っているコップを落とすようになった。同時期から両脚にも異常感覚が出現し、ふらつくため走れないようになっていた。</p> <p>2021/08/03 症状が徐々に進行するため。近医から紹介され、神経内科外来を受診。受診時には心窩部周囲を除く全身に異常感覚を認め、四肢腱反射は減弱、両側やや左優位に感覚性失調を認め、片足立ちや継ぎ足歩行は困難になっていた。末梢神経の神経伝導検査にて両側の正中神経、尺骨神経、橈骨神経の SNAP の低下がみられ、F 波の出現頻度低下や A 波の出現がみられ、Sensory polyneuropathy の所見であった。髄液検査にて蛋白細胞解離を認めており、急性の経過で遠位から上行する末梢神経障害であり、ギラン・バレー症候群と診断した。Hughes functional grade は 2 であったが、急性に進行している経過から、入院して免疫グロブリン大量療法を行っている。</p> <p>末梢神経障害 (全身の異常感覚)、ギラン・バレー症候群 (四肢腱反射は減弱、両側やや左優位に感覚性失調、両側の正中神経・尺骨神経・橈骨神経の SNAP の低下) の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13537	心筋炎： 胸痛		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122524）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度9分。</p> <p>2021/07/29 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/31 04:00頃 胸痛を自覚。その後、一旦改善→増強→改善。</p> <p>2021/08/01 03:00から04:00頃 再度増悪したため救急要請。心電図でST上昇あり、急性心筋炎のため循環器内科入院。</p> <p>他要因として、他のウイルス感染、膠原病の可能性が考えられる。</p> <p>胸痛、急性心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13538	意識消失： 挫傷： 浮動性めまい： 痙攣発作： 発熱： 硬膜下血腫： 脳挫傷： 転倒		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122565）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/27 15:20 本剤2回目の接種。接種後、帰宅したころより38℃台の発熱あり。</p> <p>2021/07/28 朝 38～39℃台の発熱あり。改善せずふらついていた。17:50頃 意識消失して転倒、後頭部を打撲し受傷したもの、外傷後の痙攣あり。病院へ入院。脳挫傷、急性硬膜下血腫と考えられる。</p> <p>2021/08/04 退院。</p> <p>発熱、ふらつき、意識消失、転倒、後頭部を打撲、痙攣、脳挫傷、急性硬膜下血腫の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13539	強直性痙攣	食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123148）である。</p> <p>強直性痙攣は企業により重篤と判断された。</p> <p>採血時フラフラしたこと有り。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/03 10:28 本剤2回目の接種。10:40 待機中に15秒ほどの強直性痙攣あり。その後、回復したため帰宅。</p> <p>強直性痙攣の転帰は、回復。</p>

			<p>追跡調査予定あり。</p>
13540	多形紅斑		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例である（TASK0020758）。</p> <p>多形滲出性紅斑は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/13 15:30 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/22 18:00 夜から両側上下肢を中心に水疱を伴う発赤が100ヵ所ほど出現。掻痒感と痛みを伴う。発熱なし。</p> <p>2021/07/21 皮膚科を受診。新型コロナワクチン接種に伴う多形滲出性紅斑と診断。プレドニン5mg/回、グリチロン配合錠1T/回、パンテチン100mg/回をそれぞれ1日2回×5日間内服。クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏1日2回外用を開始。</p> <p>2021/07/29 皮膚科を再診し、症状の軽快を確認した。</p> <p>多形滲出性紅斑（両側上下肢を中心に水疱を伴う発赤（掻痒感と痛みを伴う））の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13541	意識消失； 痙攣発作		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123168）である。</p> <p>全身けいれん発作、意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度5分</p> <p>2021/08/06 15:37 本剤2回目の接種。</p> <p>15:42 血圧が下がっている感覚あり。</p> <p>15:48 様子を見ていたら改善すると思っていたが、意識を消失した。頭部後屈し数秒の全身けいれん発作あり、意識消失した状況。看護師・医師が声をかけたが反応がなかったため、臥位にしたため外傷はなし。意識消失時間は10秒程度。担架でベッドへ搬送。血管迷走神経反射と考えられる。以下バイタルの経緯。</p> <p>15:50 現着時 BP112/70mmHg、PR42、SP02 98%、皮膚症状なし、呼吸苦なし。</p> <p>15:55 BP114/67mmHg、PR47、SP02 99%、症状ほぼ消失。</p> <p>16:00 BP106/70mmHg、PR51、SP02 99%。</p> <p>16:20 BP118/79 mm Hg、PR50、SP0298%。その後、座位、立位でも血圧安定のため独歩で退室。</p>

			<p>血圧が下がる感覚、全身けいれん発作、意識消失、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13542	<p>意識消失；</p> <p>視床出血；</p> <p>転倒</p>	<p>脂質異常症；</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123166）である。</p> <p>10年前：脳梗塞、右下肢不全麻痺</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/03 09:30 本剤2回目の接種。接種から6時間後は元気であったが、その3時間後に意識を失い転倒。18:00 頭部CTにて視床出血を認めた。</p> <p>他要因として高血圧性脳出血の可能性が考えられる。</p> <p>意識を失う、転倒、視床出血の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13543	<p>無菌性髄膜炎</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123160）である。</p> <p>2021/07/28 14:00 本剤1回目の接種。17:00 全身倦怠感と軽度頭痛を自覚。</p> <p>2021/07/29 症状継続し、イブプロフェンを内服したが改善なし。</p> <p>2021/07/30 頭痛が増強。</p> <p>2021/07/31 39度台の発熱あり。ロキソプロフェン内服するも改善なし。</p> <p>2021/08/02 嘔吐もあったため病院を受診。項部硬直を認め髄液検査で細胞数223/uL（多核161、単核61）、糖正常より無菌性髄膜炎初期と診断された。</p> <p>2021/08/04 加療継続目的のため転院となった。頭部造影MRIでは異常を認めず、髄液検査では182/uL（多核7、単核93）と改善傾向であった。対症療法を継続し頭痛は軽減してきている。</p> <p>他要因としてNSAIDs内服による無菌性髄膜炎の可能性が考えられる。</p> <p>無菌性髄膜炎（全身倦怠感、頭痛、発熱、嘔吐）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13544	心筋炎； 心膜炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123169）である。</p> <p>心膜炎、心筋炎は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/26 本剤2回目の接種。 2021/07/28 23：00 心膜炎、心筋炎が発現した。 2021/07/29 息苦しさを夜間受診。心膜炎、心筋炎 s/o で処方帰宅。 2021/08/02 症状は、やや改善傾向。安静時は無症状だが、労作で息切れあり。ピーク過ぎた印象で、対症療法で良いと考えるが、胸水と息切れあり利尿剤を少量処方。確定はできないが、経過からワクチン副反応の可能性は考えられると説明。</p> <p>心膜炎(息苦しさを、息切れ)、心筋炎、胸水の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13545	過敏症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122772）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 モデルナアームと思われる発赤、腫脹が発現。 日付不明 接種前の体温：36度4分 2021/07/25 11：00 本剤2回目の接種。22：00 発疹が発現。 2021/07/26 明け方 全身が痒くなり、膨隆疹が広がる。また、舌や口唇の腫脹、痺れが発現し、病院受診。全身のアレルギー反応の為にステロイドを投与。投与後は四肢、腹部、大腿の皮疹は消退傾向。舌の痺れや下口唇の腫脹は継続のため経過観察目的にて入院。 2021/07/27 朝 下口唇の腫脹もほぼ消退。症状の増悪もなく退院となる。</p> <p>ワクチン接種後遅延型アレルギー反応と考えられる。</p> <p>本剤1回目接種の発赤、腫脹の転帰は、不明。 本剤2回目接種の遅延型アレルギー反応（発疹、全身の痒み、膨隆疹、舌や口唇の痺れ、舌や口唇の腫脹）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13546	失神	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123153）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p>

		<p>2021/08/05 17:32 本剤1回目の接種。17:35 失神、転倒した。その後、経過観察にて症状改善。皮膚、消化器、呼吸器症状なし。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、転倒、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13547	失神: 意識レベル の低下	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122610）である。</p> <p>意識低下、失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/05 11:42 本剤1回目の接種。11:50 接種後数分してから、めまいあり、体が少し熱くなり、意識が遠のいた。椅子に座っていたが、そのまま後ろに倒れた。数秒の失神。その後、意識はすぐに戻り、呼吸苦なし、諸症状はなし。その後、経過観察30分。</p> <p>めまい、体が熱くなる、意識低下（意識が遠のいた）、転倒、失神の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13548	口腔浮腫: 歯肉腫脹: 疼痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122759）である。</p> <p>2021/07/14 11:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/15 02:00 口腔内の浮腫と歯茎の腫脹及び歯髄からと思われる非常に強い疼痛が持続。歯科で同様の症状をワクチン接種後に訴える患者が多いと言われたとのこと。以前にPEGと思われる下剤を使用した大腸内視鏡検査の前処置では症状は出でならず、PEG+CX-024414にて生じたものではないかと思われる。</p> <p>日付不明 疼痛は約3週間経過して少し改善傾向にはあるが、依然として強い疼痛は残存している。</p> <p>口腔内の浮腫、歯茎の腫脹、歯髄からの疼痛の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13549	<p>ワクチン接種部位疼痛；</p> <p>四肢痛；</p> <p>急性散在性脳脊髄炎；</p> <p>発熱；</p> <p>背部痛；</p> <p>脊髄炎；</p> <p>関節痛</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123156）である。</p> <p>2021/07/06 14：00 本剤1回目の接種。14：30 腰痛、左手関節部の痛みあり。 15：00 38度の発熱。18：00頃 接種部位疼痛が発現。</p> <p>2021/07/07 腕、腰の痛み、発熱持続し市販薬のバファリンを服用。</p> <p>2021/07/08 37度前半に解熱し活動再開すると歩行障害があることに気づく。</p> <p>2021/07/12 腕、腰の痛み改善するも歩行障害あり、近医受診。他院紹介となる。</p> <p>2021/07/13 診察上、著明なDTR亢進、下肢筋力低下あり、深部感覚障害を示唆する所見あり入院となる。髄液検査、自己抗体の検査の実施。</p> <p>2021/07/14 入院、麻痺の進行あり歩行障害となったためステロイドパルス療法を3日間施行し改善傾向にある。画像検査実施。</p> <p>ステロイドパルス施行+DAPT内服による加療。</p> <p>現在まで他覚的検査異常なし。 現在症状は改善傾向である。</p> <p><急性散在性脳脊髄炎調査票></p> <p>臨床症状（中枢神経の帰することのできる限局性または多発性所見について）：運動麻痺、感覚異常、深部腱反射の変化。いずれかの症状が初めて発現した日 (2021/07/08)</p> <p>画像検査：検査日（2021/07/14） / 異常なし 疾患の経過：発症後の観察期間が3か月以内 鑑別診断：不明</p> <p>髄液検査：検査日（2021/07/13） / 細胞数：2/μL、糖：58mg/dL、オリゴクロナルバンド：なし、IgGインデックスの上昇：なし。 自己抗体の検査：検査日（2021/07/13） / 抗AQP4抗体：陰性、抗MOG抗体：陰性。抗MOG抗体については検査実施未。</p> <p>腰痛、左手関節部の痛み、発熱、接種部位疼痛、腕の痛み、急性散在性脳脊髄炎（歩行障害・麻痺、下肢筋力低下、深部感覚障害）、脊髄炎（歩行障害・麻痺、下肢筋力低下、深部感覚障害）、の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
-------	--	--

13550	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123159）である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（赤芽球癆による胸腺摘出術後。シクロスポリン100mg、ダイフェン配合錠0.5錠、フルコナゾール100mg、ネキシウム20mg、酸化マグネシウム750mg、ベザフィブラート200mg内服中。）</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/12 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/19 昼過ぎ 胸痛が発現、軽減した。</p> <p>2021/07/20 12:00頃 胸痛再度増悪。病院ERへ救急搬送された。心電図で23aVF V3-V6でのST上昇、トロポニンI 2.06ng/mLの上昇を認めたため急性心筋梗塞の疑いで緊急冠動脈造影検査施行した。冠動脈に有意な狭窄、閉塞は認めず、急性心筋炎の診断で入院となった。</p> <p>2021/07/21 CPK 481U/L、CPMB 32.8U/L、トロポニンI 13.1ng/mLまで上昇したがその後は低下、心不全などの合併症もなし。</p> <p>2021/08/02 退院。</p> <p>他要因として、自己免疫性疾患としての赤芽球癆があるため免疫反応の異常が起こりやすいことが考えられる。</p> <p>急性心筋炎（胸痛）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13551	意識レベルの低下	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123154）である。</p> <p>意識低下は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/05 15:21 本剤1回目の接種。15:30 接種後の経過観察中に声掛けに反応しなくなる。その後救護室へ移動。本人より目の前が真っ暗になったとの訴えあり。経過観察にて症状改善。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>意識低下（声掛けに反応しない）、視覚異常（目の前が真っ暗になった）、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13552	脳炎： 蕁麻疹	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122645）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/04 自宅で倦怠感、発熱が出現。会話内容の混乱あり。</p> <p>2021/08/06 両上肢、両下肢、腹部に膨疹あり。不穏状態のため病院に緊急搬送。脳波検査で髄膜脳炎と診断。入院となる。</p> <p>膨疹（両上肢、両下肢、腹部）、髄膜脳炎（会話内容の混乱、不穏状態）の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13553	心筋炎： 心膜炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123155）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/08/02 10:00 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/05 03:24 胸痛発症し、救急受診。採血ではトロポニンI含む心筋逸脱酵素（CK、CK-MB）の上昇あり、心エコーでは軽度の壁運動低下あり。心筋炎疑いとして入院加療。</p> <p>日付不明 入院第2病日に冠動脈造影を施行し、冠動脈に狭窄なく心筋炎と診断。吸気時の胸痛もあり心膜炎も合併している。</p> <p>他要因としてウイルス性心筋炎の可能性は否定できない。</p> <p>心筋炎（胸痛）、心膜炎（胸痛）の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13554	徐脈： 意識レベルの低下	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例である（TASK0020774）。</p> <p>意識混濁、徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/08 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/08/05 14:50 本剤2回目の接種。接種直後、意識混濁、徐脈、低血圧をしめし、点滴、酸素投与を行った。徐々に症状軽減し1時間後に帰宅。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射（低血圧）、意識混濁、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13555	眼出血	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>右眼白目部分に出血痕は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/19 本剤1回目の接種。37.0℃の発熱あり。 2021/07/20 発熱が回復。 2021/07/31 倦怠感、左頭痛、指先の腫れが発現。 2021/08/05 右眼白目部分に出血痕、左眼白目部分に赤みが発現。</p> <p>発熱の転帰は、回復。倦怠感、左頭痛、指先の腫れ、右眼白目部分に出血痕、左眼白目部分に赤みの転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13556	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/26 本剤1回目の接種。 日付不明 接種した腕の筋肉痛が発現。 2021/07/30 新型コロナウイルスに感染。38.8℃の発熱、嗅覚異常、鼻水、鼻詰まり、痰の症状が発現。</p> <p>接種した腕の筋肉痛、新型コロナウイルス感染（発熱、嗅覚異常、鼻水、鼻詰まり、痰）の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13557	倦怠感； 発熱	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/23 本剤2回目の接種。 日付不明 39.0℃の発熱、身体のだるさが発現。 日付不明 入院。</p> <p>発熱、身体のだるさの転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13558	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/06/27 本剤1回目の接種。 2021/07/21 新型コロナウイルス感染を確認。</p>

		<p>新型コロナウイルス感染の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13559	心膜炎	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>心膜炎は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/06/30 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種部位の赤み、腫れ、が発現。</p> <p>日付不明 心膜炎の疑いあり。</p> <p>接種部位の赤み、腫れ、心膜炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13560	SARS-COV-2 検査陽性	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>PCR検査で陽性反応（新型コロナウイルス陽性）は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/08 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 2021/07/15までに 発熱が発現した。</p> <p>日付不明 PCR検査で陽性反応。</p> <p>PCR検査で陽性反応（新型コロナウイルス陽性）の転帰は、回復。</p> <p>発熱の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能</p>
13561	COVID-19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス罹患は、企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/28 11:00 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 濃厚接触者のためPCR検査実施。</p> <p>2021/08/02 新型コロナウイルス感染が認められた。</p> <p>新型コロナウイルス罹患の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13562	小腸炎	<p>本例は医薬品医療機器総合機構を通じて入手した消費者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122895）であり、当社MRを介して消費者より報告された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度3分</p> <p>2021/07/25 15:30 本剤1回目の接種。接種後より嘔気、嘔吐症状が発現。病院にて、腹部エコー、CT検査の結果で小腸炎と診断され入院。その後、比較的速やかに症</p>

		<p>状改善したが、原因は諸検査からははっきりせず。</p> <p>2021/08/05 症状回復し、退院。</p> <p>小腸炎（嘔気、嘔吐）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13563	急性散在性 脳脊髄炎	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>日付不明 本剤接種（回数不明）。</p> <p>2021/08 急性散在性脳脊髄炎が発現。</p> <p>日付不明 入院。</p> <p>急性散在性脳脊髄炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13564	肺炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122793）である。</p> <p>肺炎は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：37度1分。</p> <p>2021/07/31 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/01 午前 39℃の発熱、呼吸苦出現、咳あり。</p> <p>2021/08/03 投薬開始。</p> <p>2021/08/06 その後発熱なしも呼吸苦残り胸部CT検査。肺炎認める。</p> <p>日付不明 抗生剤にて軽快。</p> <p>肺炎（発熱、呼吸苦、咳）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13565	発熱； 関節痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122789）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/05 11:00 本剤2回目の接種。</p> <p>18:00 夜間から発熱、関節痛あり。手持ちのカロナールを服用したが、再度発熱したため救急搬入。KT39.0℃、R20、SP02：98%。味覚、嗅覚異常なし。採血、ソルデム1200mL、アセリオ1000mg点滴。カロナール300mg 2T 1x/5回分処方。</p> <p>コロナワクチンの副作用と診断。</p> <p>発熱、関節痛の転帰は、不明。</p>

			追跡調査予定あり。
13566	アナフィラキシー反応	小児喘息	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した接種者(医師以外)による副反応報告症例 (TASK0020777) である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>薬アレルギー(1回目のコロナワクチン接種時に喘息様の咳)の既往を有する患者。 日付不明 接種前の体温: 36度5分。 2021/07/05 14:50 本剤1回目の接種。喘息様の咳が発現した。 2021/08/02 14:53 本剤2回目の接種。15:36 喘息様の咳嗽があり、呼吸苦の訴え。体温 37.1℃、血圧 136/76、脈拍 103 回/分、血中酸素飽和度 99%。アナフィラキシーと考えられる。 15:50 呼吸苦おさまらず、医師に指示でアドレナリン注 0.1%、0.5ml 筋注。ソルデム 1号 500ml 点滴施行。 15:55 気道狭窄音あり。 16:00 呼吸苦症状徐々に改善。血圧 140/60、脈拍 85 回/分、血中酸素飽和度 100%。 17:30 点滴終了、症状改善。</p> <p>1回目接種の喘息様の咳の転帰は、不明。 2回目接種のアナフィラキシー(喘息様の咳、呼吸苦、気道狭窄音)の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能</p>
13567	徐脈		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020785) である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/03 12:10 本剤1回目の接種。12:15 嘔気と冷汗を自覚。低血圧、徐脈を認めた。安静臥床で回復した。</p> <p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>

13568	三叉神経痛； 悪心； 頭痛； 顔面痛	食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123278）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/16 18:30 本剤2回目の接種。18:50 右顔面から前頭部、側頭部痛、嘔気が発現。輸液と内服薬（カルバマゼピン錠、プレガバリン、ロキソニン、ファモチジン）で治療。病院へ入院。</p> <p>2021/07/21 退院。</p> <p>日付不明 頭痛、顔面痛（三叉神経痛）あり、継続中。</p> <p>右顔面から前頭部、側頭部痛、嘔気、三叉神経痛の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13569	失神	失神寸前の状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123172）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/06 本剤1回目の接種。接種後に失神。血管迷走神経反射の症状。その後経過観察にて意識改善し帰宅</p> <p>血管迷走神経反射、失神の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13570	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123171）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/06 17:35 本剤1回目の接種。17:40 接種後に失神、転倒し、頭部打撲。その後、経過観察にて意識改善し帰宅。</p> <p>失神、血管迷走神経反射、転倒、頭部打撲の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13571	徐脈		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020784）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/03 10:10 本剤1回目の接種。10:15 嘔気を自覚。高血圧から低血圧、徐脈になった。安静臥床で回復した。</p>

			<p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能</p>
13572	<p>不全麻痺；</p> <p>急性散在性脳脊髄炎；</p> <p>悪心；</p> <p>発熱；</p> <p>筋力低下；</p> <p>過換気；</p> <p>頭痛</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122794）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/05 13:00 本剤2回目の接種。21:00頃 39.1℃の発熱あり。</p> <p>2021/08/06 00:30頃 嘔気、頭痛が強くなり、過換気発作が出現。治まらない為、救急要請され病院搬送。激しい過換気、手足をばたつかせる興奮があり、ホリゾン 5mg 静注、アタラックス P 50mg 点滴静注して、過換気の興奮は抑えられた。その後、両下肢、右上肢の脱力が強く、自立生活困難であり、入院となる。右上肢、両下肢の不全麻痺があり、発症が早すぎる所は非典型的であるものの、急性散在性脳脊髄炎の鑑別が必要と判断された。</p> <p>2021/08/07 精査できる医療機関に転院となる。</p> <p>他要因として発熱に伴う過換気、不安等、心因的なものの可能性が考えられる。</p> <p>発熱、嘔気、頭痛、過換気発作、右上肢・両下肢脱力、右上肢・両下肢不全麻痺、急性散在性脳脊髄炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>	
13573	<p>左室機能不全；</p> <p>心筋炎；</p> <p>発熱</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123170）である。</p> <p>2021/07/05 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/02 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/03 体温が39℃まで上昇。</p> <p>2021/08/04 体温が37から38℃で推移した。夜、左前胸部痛に重い感じを自覚。</p> <p>2021/08/05 朝、胸部症状が最も悪化し、労作時息切れ症状も随伴した。17:00頃、病院を受診。心電図は心拍数70/分の洞調律、V2-6誘導で早期再分極とも取れるST上昇を認めた。BNPは正常範囲（10Pg/mL）ながら、心エコーではびまん性の左室壁運動低下を認め、EF48%であった。心嚢水貯留はなし。SARS-Co-2、mRNAワクチン接種後の心筋炎の可能性を否定できず、他院を紹介とした。</p> <p>他の要因として心筋疾患（心筋症等）の可能性はある。</p> <p>発熱、左室収縮能低下、心筋炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>	

13574	そう痒症； 発疹； 紅斑； 蕁麻疹； 過敏症； 頭部不快感		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者(医師以外)による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122805）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/07 14:05 本剤2回目の接種。14:25頃 両腕、背中のかゆみが発現、発赤あり。経過を見るも、両腕の発赤、発疹はひかず、又、頭重感もあった。そのため救急車を呼び、病院へ搬送した。ワクチンによるじんましん、アレルギー反応の疑い。他要因としてアトピー性皮膚炎の可能性あり。</p> <p>両腕、背中のかゆみ、発赤、発疹、頭重感、じんましん、アレルギーの転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13575	アナフィラキシー反応； 呼吸困難； 咽頭狭窄； 浮動性めまい		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122860）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/08/08 13:30 本剤1回目の接種。帰宅途中に息苦しさ自覚も徐々に改善。接種後2時間以内に気道狭窄症状、血の気が引く感じを自覚。</p> <p>2021/08/09 11:30 息苦しさが再増悪し救急要請し病院受診。アナフィラキシー反応疑いでボスミン0.3ml筋注後、経過観察目的で入院。症状改善。</p> <p>2021/08/10 退院。</p> <p>息苦しさ、気道狭窄症状、血の気が引く感じ、アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13576	筋痙縮； 酸素飽和度低下	てんかん	<p>本例は、当社MRを通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/07/29 本剤1回目の接種。上下肢痙攣、SpO2低下が認められた。</p> <p>日付不明 エピペン注射し、酸素投与、痙攣発作収まらず。てんかんの現病歴あり、救急搬送。てんかんの主治医より、2回目の接種は控えるよう指示。</p> <p>上下肢痙攣、SpO2低下の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13577	倦怠感； 呼吸困難； 悪寒； 意識レベルの低下； 感覚鈍麻； 浮動性めまい； 発熱； 過換気； 間代性痙攣	熱性痙攣	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123385）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。接種後、発熱、注射部位の疼痛、下痢症状みられ、市販の鎮痛剤を服用。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/01 09：33 本剤2回目の接種。</p> <p>16：30 倦怠感が出現し、鎮痛剤を内服。</p> <p>21：30 発熱出現、再び鎮痛剤を内服。</p> <p>23：30 頃、息苦しさを自覚。</p> <p>2021/08/02 00：15 体温 38℃、過呼吸、両腕のしびれ、ふらついて歩けない状態となり、救急要請。救急搬送中に間代発作、意識レベル低下を認める。</p> <p>救急外来搬送時、体温 38.9℃、血圧 116/64、脈拍 88 回/分、SpO2 99%(room air)、JCS II - 10、GCS E3V3-4M4-5/2。</p> <p>00：23 動脈血ガス分析。pH 7.581、PaCO2 17.8mmHg、PaO2 106.0mmHg、HCO3 - 16.7mmol/L、ABE -2.9mmol/L、Na +137mEq/L、K +2.8mEq/L、Cl -107mEq/L、AnGap 13.4mEq/L、Lac 4.3mmol/L。</p> <p>00：23 採血。WBC 12070、Neutr 数 10200、RBC 398 万、Plt 17.4 万、AST 16U/L、ALT 11U/L、ALP 68U/L、CPK 50U/L、LDH 138U/L、BUN 9.1mg/dL、Cr 0.69mg/dL、Na 134mEq/L、K 2.9Eq/L、Cl 105mEq/L、プロカルシトニン 0.08ng/mL、CRP 0.31mg/dL。</p> <p>00：24 補液投与開始。セルシン注射液 5mg 静注し、速やかに間代発作は消失するが、SpO2 78%に低下し、酸素 3L 投与開始。</p> <p>02：00 頃 会話可能な程度まで意識レベル改善（JCS I -1）。SpO2 99%に上昇し、酸素投与終了。ふらつきなく、歩行可能。間代発作、過換気症候群にて入院。</p> <p>02：46 体温 38.0℃、血圧 90/52、脈拍 84 回/分、SpO2 97%(room air)、呼吸数 26 回/分。悪寒、息苦しさを訴えあり。</p> <p>03：34 体温 38.1℃、アセトアミノフェン上 400mg 内服。</p> <p>08：53 採血。WBC 8160、Neutr 数 7000、RBC 404 万、Plt 17.0 万、AST 14U/L、ALT 11U/L、ALP 67U/L、CPK 46U/L、LDH 126U/L、BUN 7.8mg/dL、Cr 0.69mg/dL、Na 137mEq/L、K 4.3mEq/L、Cl 107mEq/L、CRP 1.00mg/dL。</p> <p>09：36 体温 37.4℃、血圧 98/57、脈拍 74 回/分、SpO2 98%(room air)、意識清明。悪寒、息苦しさを訴えなし。</p> <p>頭部 MRI：明らかな器質的疾患、異常なし。</p> <p>脳波：てんかん波なし。</p> <p>患者母親より3歳の時、熱性痙攣を起こしたことがあったが、妊娠時、出産時の異常、幼少時の外傷、転換の既往ないことを確認。間代発作は新型コロナワクチン接種による副反応の疑い。</p> <p>2021/08/03 11：17 体温 36.6℃、血圧 104/64、脈拍 64 回/分、意識清明。入院後、けいれん発作なく経過。退院。</p> <p>1 回目接種の発熱、注射部位の疼痛、下痢の転帰は、不明。</p> <p>2 回目接種の倦怠感、発熱、息苦しさを、両腕のしびれ、ふらついて歩けない状態、間代</p>
-------	---	------	--

		<p>発作、意識レベル低下、過換気症候群、悪寒の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13578	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123526）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/08/05 14:00 本剤2回目の接種。接種後、38°Cを超える発熱あり。</p> <p>2021/08/07 18:00 前胸部痛を自覚して救急搬送。心電図で広範なST上昇あり。心エコーで全周性の壁運動低下あり、心筋逸脱酵素上昇もあり入院。冠動脈CTでは冠動脈狭窄は認めなかった。その後、心筋逸脱酵素は自然に低下。</p> <p>他要因として、偶然、他のウィルス性感染が重なった可能性は否定できない。</p> <p>心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13579	挫傷； 握力低下； 浮動性めまい； 転倒	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122843）である。</p> <p>2021/07/02 本剤1回目の接種。接種後2時間くらいでめまい、立ちくらみ、耳鳴症状が出現。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/07/30 10:30 本剤2回目の接種。14:50 ぐらぐらするめまいのため、転倒。階段の踊り場だったため発症時の様子は不明。腰・右足の打撲あり、握力低下わずかにあり。念のため救急搬送。搬送先の病院で頭部CT、レントゲン、血液検査等実施。特に異常は認めなかった。</p>

		<p>1 回目接種後のめまい、立くらみ、耳鳴の転帰は不明。</p> <p>2 回目接種後の浮動性めまい、転倒、打撲（腰・右足）、握力低下の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13580	<p>心筋炎： SARS- CoV-2 検査陽性</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122903）である。</p> <p>2021/06/26 本剤 1 回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36 度 5 分 2021/07/31 16:00 本剤 2 回目の接種。 2021/08/01 38℃台の発熱あり。 2021/08/02 10:00 起床した際に胸痛あり。近医を受診し、心電図で ST 上昇を認められたため、他院を受診し、心電図で、IIaVF で ST 上昇、V1 で ST 低下あり。血液検査でトロポニン I：●●、CK:70u/L、CK-MB:35u/L と上昇あり。心筋心膜炎の診断で入院が必要であり、SARS-CoV-2 抗原陽性のため、当院に紹介搬送となる。来院時の多項目核酸検査は全項目陰性で、冠動脈も CAG で狭窄なし。心筋炎の診断となる。</p> <p>心筋炎、SARS-CoV-2 抗原陽性の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13581	<p>心筋炎： 胸痛</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122902）である。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。 日付不明 接種前の体温：不明。 2021/08/05 本剤 2 回目の接種。 2021/08/07 16:00 ごろ 胸痛出現。 2021/08/08 救急外来受診、ECG II III aVF V4 から V6 ST 上昇。CPK224IU/L、迅速トロップテスト陽性。心膜心筋炎と診断し、経過観察目的で入院。 胸痛、心筋心膜炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

<p>13582</p>	<p>僧帽弁狭窄症： 関節痛</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020798）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/26 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/27 右股関節の痛みが発現した。</p> <p>2021/07/29 歩行困難となり救急搬送される。食欲不振あり。</p> <p>救急搬送時、BP141/87、P65、SP02:98%。ヴィーン D500mL を外来にて施行。</p> <p>聴診にて、心雑音指摘あり。スクリーニング検査の胸部レントゲン、心電図は異常なし。</p> <p>採血検査も特記事項なし。胸部 CT にて心房肥大の所見あり。心エコー施行。</p> <p>同日入院。ビーフリード 500mL 施行。</p> <p>2021/07/30 循環器内科受診。検査結果より僧房弁狭窄症との診断。股関節痛はロキソニンを頓用にて服用でコントロールできている。副反応による症状の回復に伴い退院となる。僧房弁狭窄症についてはワクチンとは関係はないと判断し定期検査での観察の対象とした。</p> <p>右股関節の痛み、僧房弁狭窄症の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
<p>13583</p>	<p>アナフィラキシー反応</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020795）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/08/05 08:55 本剤1回目の接種。09:03 本人より体調変化の自己申告あり。血圧 87/50、脈拍 48 回、酸素飽和度 95%。血圧低下、酸素飽和度低下、過呼吸、全身の冷汗を認める。突然の発症、急速な症状の進行からアナフィラキシーと考えられる。アドレナリン筋注 酸素投与、点滴開始した。09:10 血圧 100/63、酸素飽和度 98%へ改善。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13584	ギラン・バレー症候群； 反回神経麻痺； 嚥下障害； 発声障害； 筋力低下； 頭痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122889）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/06/22 15:00 本剤1回目の接種（接種部位：左上腕）。</p> <p>2021/07/02 右後頭側頭部の頭痛を自覚。</p> <p>2021/07/06 08:00 嚥下障害が出現し、摂食困難となる。</p> <p>2021/07/08 声が全くでなくなる。</p> <p>2021/07/10 自然に声は出るようになるもかすれ声（嗄声）になった。他医受診し当院紹介。</p> <p>2021/07/12 耳鼻咽喉科受診し、嗄声（右反回神経麻痺）、嚥下障害を診断され精査開始。</p> <p>2021/07/19 耳鼻咽喉科精査の結果、他科紹介された。神経診察にて比較的重度の嚥下障害（かろうじてゼリーの飲み込みは可能）、嗄声、右上肢MMT低下を認めた。深部腱反射の低下・消失は認めない。頭部MRIでの異常所見なし。COVID-19ワクチン1回目接種より約2週間経過してはいるが、ワクチン誘発性の神経免疫疾患（特に咽頭・頸部・上腕型ギラン・バレー症候群の疑い）の可能性が否定できず当科入院精査となった。入院後、脳神経内科的検査（脳脊髄液、血清各種抗体、神経自己免疫性抗体、神経生理学的検査等）を施行し評価した。結果、脳脊髄液、血清各種抗体の明らかな異常は認められなかった。神経生理学的検査では伝導検査は正常範囲内であったが、針筋電図にて右上肢近位筋に脱神経所見を認めた。</p> <p>2021/07/22 入院第4病日、発声が可能（嗄声の改善）と嚥下が自然と可能となったことで自宅退院とし、以降当科外来での経過観察とした。</p> <p>【ギラン・バレー症候群調査票】</p> <p>臨床症状：報告時点までの、症状の極期におけるHughesの機能尺度分類（軽微な神経症状を認める）</p> <p>疾患の経過：右上肢の筋力低下より発現し、数日後には重度の嚥下困難・発声困難</p> <p>電気生理学的検査（検査日：2021/07/26）：GBSとは一致しない</p> <p>髄液検査（検査日：2021/07/19）：細胞数7/μL、糖62mg/dL、蛋白31mg/dL、蛋白細胞解離なし。検査室正常値を超えるCSF蛋白質レベルの上昇および、50細胞/μLを下回るCSF総白血球数。</p> <p>自己抗体の検査（検査日：2021/07/19）：抗GM1抗体陰性、抗GQ1b抗体陰性、AQP4抗体陰性、抗Ach-R抗体陰性、OC-IgG band陰性、MBP陰性。</p> <p>先行感染の有無：なし</p> <p>右後頭側頭部の頭痛、嚥下障害（重度）、声が全くでなくなる、嗄声、右反回神経麻痺、右上肢筋力低下、ギラン・バレー症候群の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
-------	---	---

13585	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020792）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/04 月経による腹痛を自覚。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度7分</p> <p>2021/08/05 14：34 本剤1回目の接種。</p> <p>14：45 座位安静待機中に腹部違和感と背部痛、複数回の嘔吐を認め、仰臥位になる。軽度の血圧低下（93/64mmHg）ありグレードⅡのアナフィラキシーを疑うも、頻脈や皮膚・呼吸器症状なく経過観察したところ、速やかに改善した。同日中に医療機関を受診したが、症状の再燃や新たな所見もなく、胃腸ガス充満をレントゲンにて指摘されたのみであったとのこと。</p> <p>背部痛、アナフィラキシー（腹部違和感、嘔吐、血圧低下）、胃腸ガス充満の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13586	不整脈； 意識レベルの低下	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020793）である。</p> <p>意識もうろう、不整脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>造影剤アレルギー（薬品名不明）を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分</p> <p>2021/08/06 16:10 本剤1回目の接種。16:40 意識もうろうになり（意識消失はなし）、座位の維持が困難となる。気分不良、頭部のしびれあり。BP：113/72、PR：55（不整のち整）、SpO2：99%、呼吸音問題なし、身体の痒みなし、腹痛なし。臥位での10分安静により軽快し、自立歩行可能となる。ワクチン接種に伴う血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>造影剤にて過去に同様の症状発現あり。</p> <p>血管迷走神経反射（気分不良、頭部のしびれ）、意識もうろう、不整脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13587	関節炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123533）である。</p> <p>2021/07/01 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/05 本剤2回目の接種。夜 38.0℃の発熱、腰痛が発現。</p> <p>2021/08/06 腰痛増悪、多関節痛が出現し、体動困難のため救急搬送依頼。救急車で来院。</p> <p>ボルタレン座薬やアセリオ投与したが、帰宅困難のため緊急入院。入院時の腹部CTで</p>

			<p>は熱源なし。安静、補液で徐々に改善。関節炎の症状と考える。血液検査：CK74、CRP5.95、WBC(白血球)6800、好中球 75%、リンパ球 17%、単球 7%、好酸球 0.4%、好塩基球 0.1%。</p> <p>2021/08/08 退院。</p> <p>関節炎(発熱、腰痛、関節痛、体動困難)の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13588	アナフィラキシー反応	化学物質アレルギー； 喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123532）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/01 13:32 本剤1回目の接種。接種5分後くらいから咽頭違和感、掻痒感が出現、両上肢の発赤と掻痒感あり。10分後には喘息様の咳嗽も出現したため、救急受診となる。時間経過で両上肢の発赤、掻痒感は消失、β刺激薬の吸入で咳嗽や、咽頭違和感も改善となる。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>2021/08/05 12:00 本剤2回目の接種。接種5分後くらいから咽頭違和感、掻痒感が出現、両上肢の発赤と掻痒感あり。10分後には喘息様の咳嗽も出現したため、救急受診となる。時間経過で両上肢の発赤、掻痒感は消失、β刺激薬の吸入で咳嗽や、咽頭違和感も改善となる。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>他要因として気管支喘息の可能性あり。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13589	てんかん； 痙攣発作； 発熱	てんかん	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122932）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。発熱あり。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.4℃。</p> <p>2021/08/01 10:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/02 12:15 38℃程度の発熱、けいれんあり。発熱に伴い、当日中に2回てんかん発作を来したため救急外来受診し、入院。発作の性状は普段の発作と変わらなかったとのこと。全般発作を来していた時間は1回目が3分程度、2回目は5分程度。抗てんかん薬の、飲み忘れはなし。入院後、再度てんかん発作あり。抗てんかん薬を追加投与。</p> <p>2021/08/10 退院。</p> <p>1回目接種の発熱の転帰は、不明。</p> <p>2回目接種の発熱、てんかん、けいれんの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13590	アナフィラキシー反応	金属アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122957）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/10 10：10 本剤1回目の接種。10：15 悪心、腹痛が出現。その後、背部に掻痒を伴う発赤、咳嗽、嘔声出現。アドレナリン筋注、ステロイド内服が行われ、救急搬送。アナフィラキシーの診断で入院。</p> <p>2021/08/11 咽頭にやや違和感が残るが、他の症状は軽快。退院。</p> <p>アナフィラキシー（悪心、腹痛、掻痒を伴う発赤、咳嗽、嘔声、咽頭違和感）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13591	蜂巣炎； 血栓症		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122922）である。</p> <p>蜂窩織炎、血栓症は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/06 14:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/07 39.0℃の発熱あり。</p> <p>2021/08/08 体温39.6℃。</p> <p>2021/08/09 12:00頃 左下肢違和感出現。19:00 右下肢腫脹、発赤出現。</p> <p>2021/08/10 下肢症状継続。体温37.3℃。診察では一右趾間に傷もあり。 WBC 8400、CPR 18.5、Dダイマー0.83。</p> <p>下肢症状は蜂窩織炎の可能性あり。血栓症の場合はワクチン関連も否定できない。</p> <p>発熱、左下肢違和感、右下肢腫脹・発赤、一右趾間に傷、蜂窩織炎、血栓症の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13592	体調不良； 悪寒； 脳ヘルニア； 脳出血； 落ち着きのなさ；		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122858）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明</p> <p>2021/08/03 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/04 朝 体調不良、自宅で安静。18:00 悪寒出現。20:00 不穏状態となり救急車で来院。来院時、JCS/100 BT38.3℃ SP02 97% (02 10L マスク)。除脳硬直みられ髄膜炎疑い、髄液検査施行も細胞数増多なし。その後から出血傾向著明。血小板減少。ワクチン接種後のTTS（血小板減少症を伴う血栓症）疑い。血小板減少性紫斑病と</p>

	<p>血小板減少 性紫斑病；</p> <p>血栓症；</p> <p>髄膜炎</p>	<p>考えられる。ステロイドパルス IVIG、血漿交換施行するも改善せず。脳出血による脳ヘルニアが疑われた。</p> <p>2021/08/09 死亡した。</p> <p>体調不良、悪寒、不穏状態、髄膜炎（除脳硬直）、血小板減少症を伴う血栓症、血小板減少性紫斑病、脳ヘルニア、脳出血の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13593	アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123015）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.5℃</p> <p>2021/07/31 本剤1回目の接種。接種後、前胸部皮疹、かゆみ、いがらっぽい喉の違和感が出現。アナフィラキシーの症状と考える。ブライトン分類レベル3。呼吸、循環は安定。ステロイド、抗ヒスタミン剤投与で軽快。</p> <p>アナフィラキシー（前胸部皮疹、かゆみ、喉の違和感）の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13594	発疹； 蕁麻疹	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例である（TASK0020808）。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.3℃</p> <p>2021/08/08 17:30 本剤1回目の接種。17:34 両側上肢及び体幹に皮疹、蕁麻疹が出現。バイタルサインには異常なし。明らかなアナフィラキシーの兆候は認められなかったが、悪化の可能性も否定できず近くの病院に搬送。</p> <p>両側上肢及び体幹に皮疹、蕁麻疹の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13595	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122949）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/28 午後 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/30 03:00頃 全胸部痛が出現、疼痛悪化のため救急要請し、病院に搬送された。血圧には問題は認めなかったが、心電図上肢誘導、胸部誘導に広範囲にST上昇認め、血清中CPK927、CK-MB64、トロポニン-I13551.1、CPR4.96と上昇認め、急性心筋炎と診断され入院。</p> <p>日付不明 安静と経過観察のため入院継続したが、心筋炎は自然軽快し、胸痛も軽</p>

		<p>快、血行動態も安定していることが確認された。</p> <p>2021/08/08 退院。</p> <p>急性心筋炎（全胸部痛）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13596	心膜炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123051）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.4℃</p> <p>2021/07/23 09：00 本剤2回目の接種。接種後、発熱あり。</p> <p>2021/07/25 発熱が改善。</p> <p>2021/07/26 10：00～12：00 胸部絞扼感あり。</p> <p>2021/07/27 胸部絞扼感継続、改善ないため医療機関受診。Ⅱ、Ⅲ、aVFで軽度のST上昇を認め、TropI陽性、CRP陽性で心膜炎疑いで当院搬送。同様の検査結果と少量心のう液もあり、心膜炎の診断で入院。感冒症状などは特になし。</p> <p>他要因としてウイルス性の可能性あり。</p> <p>心膜炎（発熱、胸部絞扼感）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13597	アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した職域接種の事務局による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123382）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。発熱と下痢が発現し、3日間続いた。最高37.8℃の発熱。</p> <p>2021/08/07 14:25 本剤2回目の接種。</p> <p>15:15 胃のむかつき、倦怠感の発現。BT=38.9、P=75、BP=120/76、SpO2=99%、RR=18、肩の痛み、顔のほてりが発現。気道狭窄（-）、膨疹（-）、痒み（-）。</p> <p>15:22 BT=37.4、顔のほてり（+）、頭の中がもやもやする。</p> <p>15:26 頭がフワフワする。嘔気軽減。</p> <p>15:30 BT=37.1、P=73、BP=121/76、SpO2=98%。</p> <p>15:40 BT=36.9、P=73、BP=106/74、SpO2=98%、肩の痛み（+）、嘔気、顔のほてり、頭フワフワ軽減。。</p> <p>16:00 肩の痛み（+）、のど乾き（+）、頭ふらふら（+）、嘔気（-）、BT=36.6、P=69、BP=102/58、SpO2=98%</p> <p>16:30 頭もやもや（±）、肩の痛み（±）、のど乾き（+）、頭ふらふら（+）、嘔気（-）、痒み（-）、BT=36.4。医師診察後、帰宅。アナフィラキシーと考えられた。</p>

		<p>1 回目接種後の発熱、下痢の転帰は、回復。</p> <p>2 回目接種後のアナフィラキシー、発熱、肩の痛みの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13598	<p>横紋筋融解症；</p> <p>異物感；</p> <p>眼瞼浮腫</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（脳梗塞、血液をさらさらにする薬（詳細不明））</p> <p>2021/08/06 本剤接種（回数不明）。</p> <p>2021/08/08 のどのつまり、まぶたの腫れを訴え、医療機関を受診。血液検査の結果、AST、ALT、CK、LD、IFCC 値が高値であることが判明。横紋筋融解症の症状と疑う。セレスタミンを投与し、処置を行った。</p> <p>日付不明 医療機関に入院。</p> <p>のどのつまり、まぶたの腫れの転帰は、不明。</p> <p>横紋筋融解症の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13599	<p>COVID - 1 9</p>	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 13:30 頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/26 コロナ感染が認められた。</p> <p>コロナ感染の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>

13600	SARS-COV-2 検査陽性	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。 コロナ陽性は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。 2021/07/07 発熱、喉の痛みが発現。 2021/07/08 発熱が回復。 2021/07/12 喉の痛み継続の為、検査実施。 2021/07/13 コロナ陽性反応。 2021/08/10 本剤2回目の接種。</p> <p>コロナ陽性、喉の痛みの転帰は、不明。 発熱の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13601	COVID-19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。 新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/15 15:00 本剤1回目の接種。 2021/07/21 新型コロナウイルスに感染した。医療機関受診。 日付不明 新型コロナウイルス感染は回復した。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13602	SARS-COV-2 検査陽性	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。 コロナ陽性は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/12 本剤1回目の接種。 2021/08/03 体調不良を認めた。 日時不明 検査実施。 2021/08/04 コロナ陽性反応。</p> <p>コロナ陽性、体調不良の転帰は、不明。</p> <p>追加調査不能</p>

13603	肺塞栓症		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123538）である。</p> <p>2021/06/28 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/29 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/02 外出中に呼吸困難感を自覚し救急要請、当院搬送。造影CTにて左気管支動脈に血栓あり。肺塞栓症と診断。入院となる。ヘパリン持続投与にて血栓溶解後、直接作用型経口抗凝固薬（DOAC）内服に移行。経過良好。</p> <p>2021/08/11 退院。</p> <p>肺塞栓症（呼吸困難感、左気管支動脈に血栓）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13604	アナフィラキシー反応		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。 アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/10 20:10 本剤1回目の接種。症状の発現なし。</p> <p>2021/08/07 20:10 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/08 呼吸の乱れあり。13:00 過ぎ 息苦しくなった。15:00 37.5℃の発熱。脈拍 125 から 135、血圧 125 から 130。21:00 頃まで頻脈が継続。救急に連絡したが、意識があるため病院が受け入れを拒否。その後、副反応センターに連絡。アナフィラキシーを疑われたが、違う気がした。自身で酸素ボンベを付け、落ち着かせた。21:00 以降に 39.6℃の発熱。</p> <p>2021/08/09 12:00 36.8℃に解熱し、回復。</p> <p>アナフィラキシー、息苦しい（呼吸が乱れた）、頻脈（脈が早い、130 前後）、血圧が高い（上：125-135）、発熱の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13605	異常感； 薬疹	薬物過敏症； 食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123542）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.5℃</p> <p>2021/08/10 11:00 本剤2回目の接種。11:40 薬疹、気分不良が発現。入院となった。</p> <p>オロパタジン錠（抗アレルギー剤）、輸液で治療。</p> <p>2021/08/11 退院。</p> <p>薬疹、気分不良の転帰は軽快。</p>

			追跡調査予定あり。
13606	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>コロナ陽性は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/15 本剤1回目の接種。 2021/07/21 発熱が発現。 2021/07/22 コロナ陽性反応。ホテル待機。 2021/08/05 自宅療養。</p> <p>コロナ陽性、発熱の転帰は、不明。</p> <p>追加調査不能</p>
13607	COVID-19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。 2021/07/28 コロナ感染したが、軽症。</p> <p>コロナ感染の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13608	血便排泄		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>血便は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/08 14:00 本剤1回目の接種。 2021/07/09 38℃の発熱。倦怠感、腕の痛みが発現。 日付不明 徐々に熱が下がり解熱。 日付不明 接種部位の痒み・みみず腫れが発現。 日付不明 接種部位の痒み・みみず腫れが不明。 2021/08/05 14:00 本剤2回目の接種。接種後、気分不良発現。夜、体温上昇。 2021/08/06 朝、38.5℃の発熱。発熱と解熱剤の服用を繰り返した。最高39.5℃の発熱。 2021/08/07 熱は下がってきたが気分不良は継続し、食欲不振あり。昼過ぎ、39.0℃の発熱。下痢、血便の発現。4回ほど血便が出て便器内が生理の時の血液水のような感じだった。 2021/08/10 徐々に回復している。</p>

			<p>1 回目接種の発熱の転帰は、回復。接種部位の痒み・みみず腫れ、倦怠感、腕の痛みの転帰は、不明。</p> <p>2 回目接種の気分不良、発熱、食欲不振、下痢、血便の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13609	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス陽性は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/01 検査にてコロナ陽性反応。自宅療養中。</p> <p>新型コロナウイルス陽性の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能</p>
13610	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス陽性は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/12 本剤1回目の接種。発熱が発現した。</p> <p>2021/07/15 PCR検査で陽性反応。</p> <p>発熱、新型コロナウイルス陽性の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能</p>
13611	COVID-19肺炎; SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>2021/07/21 17:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/22 コロナ感染していた友人と会い、濃厚接触者となる。</p> <p>2021/07/29 咳の症状が発現。</p> <p>2021/07/30 病院受診。抗原検査を実施。</p> <p>2021/07/31 コロナ陽性が認められた。</p> <p>日付不明 肺炎が発現。</p> <p>2021/08/03 入院。</p> <p>2021/08/09 退院。</p> <p>2021/08/10 咳症状が若干残っているが、大分回復している。</p> <p>コロナ陽性、新型コロナウイルス感染性肺炎（コロナ陽性後、肺炎）の転帰は、軽快。</p>

			追跡調査不能。
13612	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染症は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/25 本剤1回目の接種。接種部位の痛みが発現。 2021/08/03 頭痛、関節痛、倦怠感の発現。37.4℃の発熱。医療機関受診。 2021/08/05 新型コロナウイルス陽性、38.9℃の発熱。</p> <p>接種部位の痛み、新型コロナウイルス感染症の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13613	血便排泄		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>便に血が混じっていた（血便）は企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/19 本剤2回目の接種。夜中、吐き気、嘔吐、腹痛が発現。 日付不明 健康診断にて、便に血が混じっていた。38.9℃の発熱。 2021/07 下旬 手の痺れが発現。最初は指先だけだったが、肘まで痺れる。 2021/08/10 指先から肘までの痺れが継続。</p> <p>吐き気、嘔吐、腹痛、便に血が混じっていた（血便）、38.9℃の熱、指先から肘までの痺れは、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13614	末梢性ニューロパチー	うつ病	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020807）である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（うつ病（内服薬は詳細不明））</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度6分。 2021/08/11 15：18 本剤1回目の接種。15：42 左上腕への接種後、しばらくして右前腕の運動性末梢神経障害（脱力）、持続するため接種との否定ができないこともあり、救急病院に搬送とした。意識は清明でバイタル正常、アレルギー反応は否定</p>

		<p>的。</p> <p>右前腕の運動性末梢神経障害（脱力）の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能</p>
13615	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者の家族からの報告である。</p> <p>コロナ罹患は、企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/19 本剤1回目の接種。38.5℃の発熱が発現。</p> <p>2021/07/28 コロナ罹患が判明。ホテル療養となる。</p> <p>2021/08/05 解熱。</p> <p>2021/08/07 ホテル療養終了。自宅待機となる。</p> <p>コロナ罹患、発熱の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13616	徐脈	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した事務による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122926）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分</p> <p>2021/08/07 14：50 本剤2回目の接種。</p> <p>14：52 めまい、徐脈、末梢冷感が発生。KT36.3、P52、BP96/55、SpO2 98%。</p> <p>14：55 P68に回復。</p> <p>15：05 KT36.5、P70、BP93/62、SpO2 97%に回復。</p> <p>めまい、徐脈、末梢冷感の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能</p>
13617	徐脈	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した事務担当者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122925）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/08/07 14：45 本剤2回目の接種。14：49 めまい、徐脈が発現。P 52、BP 110/73、SpO2 98%。P 68、SpO2 98%に回復。</p> <p>めまい、徐脈の転帰は回復。</p>

			追跡調査不能
13618	攻撃性； 記憶障害		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/28 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/08 昼くらいより、様子がおかしい。</p> <p>2021/08/09 記憶がない症状あり。家族の事もわからない状態。</p> <p>2021/08/10 いつも通り起床。父親と子供に暴言、暴力あり。普段と違う様子であった。会話できず。家族の事も上司の事もわからない。記憶障害あり。救急搬送され、入院。</p> <p>記憶障害、暴言・暴力の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13619	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/14 17:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/27 コロナ感染が認められ、自宅療養となる。薬を処方され服用した。</p> <p>2021/08/03 自宅療養終了。</p> <p>コロナ感染の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13620	発熱； 白血病	白血病	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した接種者による副反応報告症例（TASK0020559, TASK0020691）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21121503, v21122365）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/23 14:10 本剤1回目接種。</p> <p>2021/07/26 発熱あり。病院を受診。</p> <p>日付不明 検査の結果、白血病の再燃が疑われる。</p> <p>日付不明 白血病加療のため、医療機関に入院。</p> <p>2021/08/03 入院継続中。</p> <p>発熱、白血病の再燃の転帰は、不明。</p>

			追跡調査予定あり。
13621	多形紅斑		<p>本例は、くすり相談窓口及び当社 MR を通じた医師による報告である。</p> <p>多形滲出性紅斑は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/24 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/08/03 手と膝に軽症型と重症型の多形滲出性紅斑が発症。医療機関を受診。</p> <p>2021/08/05 ステロイド薬軟膏、抗ヒスタミン薬を 10 日間処方。</p> <p>2021/08/17 回復を確認。</p> <p>多形滲出性紅斑の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13622	心膜炎		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123535）である。</p> <p>年に 1-2 回程度の胸痛発作あり。健診での異常なし。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/03 11:00 頃 本剤 2 回目の接種。接種後、39°C 台の発熱あり。</p> <p>2021/08/04 朝 体温低下あり。11:00 頃 胸部圧迫感が発現、臥位で増強。症状持続するため近医受診し、心電図変化あるため当院へ搬送となった。ECG で IaVL での ST 上昇あり。心膜炎の可能性否定できず入院で経過観察。</p> <p>2021/08/05 ECG は第 2 病日にもっとも強い変化あり全誘導での ST 上昇を認めた。</p> <p>2021/08/06 第 3 病日には胸部症状消失。</p> <p>2021/08/07 ECG 変化改善、症状消失のため退院となった。</p> <p>急性心膜炎（胸部圧迫感）、発熱の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13623	急性心筋梗塞	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020815）である。</p> <p>2021/07/21 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/28 18:00 動悸や胸部違和感、呼吸苦あり。</p> <p>2021/07/30 近医受診され精査目的に紹介。入院となる。心電図検査にて前胸部誘導でST上昇を認めST上昇型急性心筋梗塞と診断、緊急冠動脈造影検査を施行、左前下行枝の完全閉塞を認め薬剤溶出性ステントを1本留。採血にて炎症上昇あり心筋梗塞由来の心膜炎疑いと判断し、抗生剤加療を行い炎症すみやかに改善。心臓リハビリテーションにて症状増悪なし。</p> <p>2021/08/13 退院。</p> <p>ST上昇型急性心筋梗塞の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13624	心原性ショック； 心筋炎	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手したワクチン接種統括担当者による副反応報告症例（TASK0020818）である。</p> <p>2021/06/28 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/26 本剤2回目の接種。倦怠感が発現。</p> <p>2021/08/02 呼吸苦が出現。</p> <p>2021/08/04 近医を受診。心機能低下、循環不全あり心原性ショックと診断。挿管、人工呼吸管理のもとVA-ECMO/IABPが挿入され、当院に搬送。心筋生検ではリンパ球性心筋炎。入院となる。心機能は当初左室駆出率5%以下であったが、徐々に回復40%くらいまでになった。病状は徐々に改善。</p> <p>2021/08/07 ECMOより離脱。</p> <p>2021/08/08 人工呼吸機器を離脱。</p> <p>2021/08/12 ICUから退室しリハビリを行っている。</p> <p>心原性ショック、リンパ球性心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13625	アナフィラキシー反応 アトピー性皮膚炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123049）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.1℃</p> <p>2021/08/11 13:54 本剤2回目の接種。14:12 喉のつかえ感、皮膚紅味、腹部違和感出現。アナフィラキシーと考えられる。ザイザルODを経口投与。BP112/72、HR67、SpO297%。症状悪化傾向でぼうっとする症状も出現。アドレナリン0.3ml筋注、生食</p>

			<p>500 でルートキープし、N5100+ハイドロコートン 500 を点滴静脈注射で症状消失。帰宅とした。</p> <p>アナフィラキシー（喉のつかえ感、皮膚紅味、腹部違和感、ぼうっとする）の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13626	失神寸前の状態； 意識消失	てんかん	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122951）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/08/08 15:29 本剤1回目の接種。15:30 待機中に意識消失。78/46。臥位ですぐ意識戻る。血管迷走神経反射の症状と考えられる。四肢マヒなし、救護室へ。生食全開で118/74。救急搬送となる。</p> <p>意識消失、血管迷走神経反射の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13627	アナフィラキシー反応； パニック発作	糖尿病； 脂質異常症； 適応障害	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020814）である。</p> <p>糖尿病（ピオグリタゾン、エクメット、フォシーガ）、脂質異常症（ロスバスタチン）、適応障害（プロマゼパム、ルネスタ）内服治療中。</p> <p>2021/07/14 13:30 本剤1回目の接種。緊張強く、横になり接種しそのまま経過観察して特変なく帰宅。 日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/08/11 13:30 本剤2回目の接種。13:45 横になり接種したが、手指のしびれを訴えた。意識あり、血圧180/110mmHg、脈拍104、やや興奮気味、SpO2 99%（四肢末梢冷感強く、時々測定不能）。口唇腫脹と首に軽度発赤あり。急速な症状の進行を伴い、アナフィラキシーが突然発症。生食500mLでルート確保。13:55 エピペン筋注し救急要請。14:00 救急隊到着し、病院搬送となる。パニック発作の疑いあり。</p> <p>アナフィラキシー（手指のしびれ、四肢末梢冷感、口唇腫脹、首に発赤、頻脈）、パニック発作の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13628	溶血： 腎尿細管障害： 血尿		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123643）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/01 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/03 無症候性肉眼的血尿が出現。</p> <p>2021/08/05 医療機関を受診。尿検査、採血にて溶血による急性尿細管障害と診断した（LDH 2070 U/L、間接ビリルビン1.8mg/dL、網状赤血球49、ハプトグロビン10mg/dL未満、Cre0.52mg/dL、尿中b2mg 10437 ug/L）。</p> <p>2021/08/07 再来時の採血より、急性尿細管障害は軽快傾向にあるが、経過を見る必要あり。</p> <p>血尿、溶血、急性尿細管障害の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13629	失神	失神寸前の状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123645）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/08 18：34 本剤1回目の接種。18：36 接種後に失神。その後、すぐに意識レベル改善。仰臥位にて経過観察し、症状消失を認めた。皮膚、消化器、呼吸器症状なし。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13630	発熱		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123052）である。</p> <p>2021/06/30 本剤接種（回数不明）。</p> <p>2021/07/02 発熱が発現した。</p> <p>2021/07/04 2021/07/10まで発熱持続するとのことで病院受診。血液検査、画像検査にて明らかな原因を指摘できず。詳しい検査を希望され、入院となった。</p> <p>2021/07/15 対症療法にて回復し、退院。</p> <p>発熱の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13631	徐脈； 意識消失	ダニアレル ギー； 季節性アレ ルギー； 徐脈	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師以外の接種者による副反応報告症例（TASK0020813）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師以外の接種者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123203、v21123292）である。</p> <p>徐脈、意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/11 11:00 本剤1回目の接種。11:05 接種直後、接種会場にて椅子にて待機していた。目のかすみがあり、そのまま前方に意識を失い倒れた。下口唇、左上歯を挫傷（上歯ぐらつきはなし）。呼吸音、腹部腸蠕動正常。四肢の発赤あり。救急部を受診しラクテック注施行。救急部受診、点滴時徐脈様症状あり。意識は清明。経過観察のち独歩にて帰宅。迷走神経反射疑いであるが、後日徐脈等に対して循環器内科にて心電図予定。</p> <p>迷走神経反射（目のかすみ）、意識消失、前方に倒れる、挫傷（下口唇、左上歯）、徐脈、四肢の発赤の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13632	意識変容状態		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020812）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123180）である。</p> <p>呼応に返答なしは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/11 14:50 本剤1回目の接種。経過観察の際に顔面蒼白、呼応に返答なし。血管迷走神経反射の症状と考える。車椅子にて移送しベッド上下肢挙上に対応。呼吸浅く、血圧 98/56。15:00 血色良好、受け答え良好水分補給などして休憩。その後回復し帰宅。</p> <p>血管迷走神経反射（顔面蒼白、呼吸浅い）、呼応に返答なしの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13633	てんかん； 意識変容状態； 注視麻痺； 痙攣発作		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123063）である。</p> <p>眼球上転、意識障害、てんかん発作、けいれんは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分</p> <p>2021/08/04 10:34 本剤2回目の接種。10:40 接種後5分後から気分不快が出現。血圧 130/64、P69。診察中に突然眼球上転と全身脱力を認めた。意識障害、けいれ</p>

		<p>んあり。1分程度で意識回復し、身体診察に大きな異常所見は認めず。臨床的にはてんかん発作などを疑う。</p> <p>気分不快、眼球上転、全身脱力、意識障害、けいれん、てんかん発作の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13634	末梢性ニューロパチー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123017）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/25 本剤1回目の接種。接種側上肢に軽度のしびれを認めた。末梢神経障害と考えられる。</p> <p>末梢神経障害(上肢のしびれ)の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13635	皮下出血	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020817）である。</p> <p>出血斑、皮下出血は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度3分</p> <p>2021/07/27 14:36 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/05 接種部位の腫脹・発赤が見られたが次第に改善。</p> <p>2021/08/09 07:00 朝起床時、接種反対側の前腕に4か所（最大径5cm位）、接種同側に3か所出血斑が出現。皮下出血あり。痛みはなし。</p> <p>2021/08/12 軽減中。</p> <p>接種部位の腫脹・発赤、出血斑、皮下出血の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13636	失神	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020810）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123181）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度8分</p> <p>2021/08/10 15:15 本剤1回目の接種。本剤接種直後に失神、脈圧弱く脈拍40台、</p>

		<p>収縮期血圧 40 台。リクライニング車いすで移送しベッドにて下肢挙上に対応。15 : 23 血圧 95/63。その後 30 分ほど仰臥位で休憩し回復後、帰宅。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13637	意識消失	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020811）である。</p> <p>意識なしは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 7 分。 2021/08/09 14 : 58 本剤 1 回目の接種。15 : 10 椅子から転落、意識なし、顔面蒼白。担架で救護室まで移送、血圧やや低下にてベッド上下肢挙上し対応。5 分ほどで意識回復、気分軽快、そのまま 20 分ほど休憩し家族と帰宅。</p> <p>椅子から転落、意識なし、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能</p>
13638	意識消失	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した消費者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123029）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 7 分。 2021/08/11 12:01 本剤 1 回目の接種。12:10 接種後、立ちくらみ、冷や汗あり。移動中に反応が悪くなり 30 秒程意識消失を認めた。血管迷走神経反射の症状と考えられる。その後、意識改善し反応良好となった。</p> <p>意識消失の転帰は、軽快。 血管迷走神経反射の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能</p>
13639	脳梗塞： 血栓性脳梗塞	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0020820）である。</p> <p>2021/07/03 16:23 本剤 1 回目の接種。 2021/07/04 05:30 頃 起床後、字を書こうとしたときに右第 3 指から第 5 指の感覚鈍麻、力の入りにくさを自覚。 2021/07/06 近医受診。 2021/07/07 当院受診。頭部 MRI にて急性期脳梗塞と診断、入院となった。左前頭葉</p>

			<p>脳梗塞、アテローム血栓性脳梗塞と考えられる。</p> <p>2021/08/13 退院したが、右片麻痺軽度の後遺症あり。</p> <p>左前頭葉脳梗塞、アテローム血栓性脳梗塞の転帰は、回復したが後遺症あり。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13640	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>コロナ罹患は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。接種後にコロナ感染が認められた。</p> <p>日付不明 コロナ罹患は回復した。</p> <p>コロナ罹患の転帰は、回復。</p> <p>追加調査不能。</p>
13641	失神	失神寸前の 状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123650）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/11 14:30 本剤1回目の接種。15:00 めまいあり。その後失神。仰臥位にて症状改善。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射（めまい）、失神の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13642	ワクチン接種部位疼痛； 横紋筋融解症		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122948）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.5℃。</p> <p>2021/07/28 14:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/29 07:00頃 首、両上肢、腹筋に力が入らず、起きられなくなった。接種部に強い疼痛あり。</p> <p>2021/07/30 症状変化なし。</p> <p>2021/07/31 症状やや改善。</p> <p>2021/08/01 症状再増悪。</p> <p>2021/08/02 当院受診し、横紋筋融解症で入院。</p> <p>2021/08/11 軽快し、退院。</p>

			<p>接種部の疼痛、横紋筋融解症（首、両上肢、腹筋に力が入らない）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13643	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123651）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/10 09:29 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/11 09:50 接種後に失神。その後安静・経過観察にて意識レベル改善した。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13644	悪心； 血圧上昇； 顔面浮腫	薬物過敏症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123288）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/08/12 17:08 本剤1回目の接種。17:15 接種後30分経過時、嘔気出現。血圧上昇と顔面浮腫を認めた。その後30分経過後も症状改善なく経過し、救急搬送された。</p> <p>嘔気、血圧上昇、顔面浮腫の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13645	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した消費者による副反応報告症例（TASK0020826）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分</p> <p>2021/07/01 15:26 本剤1回目の接種。15:35 四肢の赤み出現。急速な症状の進行を伴い、突然アナフィラキシーが発症した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p>

			報告書の協力が得られず、追跡調査不能。
13646	心筋炎		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020825）である。</p> <p>2021/07/10 09:00 本剤1回目の接種。 2021/07/31 14:00 本剤2回目の接種。 2021/08/01 08:00 発熱、胸痛が発現。 2021/08/02 胸痛の部位が正中から左側に移動。症状の増悪を認めた。夜、当院を受診。心筋逸脱酵素の上昇、心電図で広範な誘導でのST上昇、エコーで心機能低下があり、急性心筋炎が疑われ入院。入院後に心臓カテーテル検査を施行し、冠動脈に有意狭窄はなく、各種検査結果から急性心筋炎の診断に至った。 2021/08/12 急性心筋炎が軽快。</p> <p>急性心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13647	<p>動悸；</p> <p>浮動性めまい；</p> <p>異常感</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者（医師以外）による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123422）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。 2021/08/11 14:19 本剤1回目の接種。14:30 気分不快（血の気が引く感じ）、動悸が発現した。バイタルサインは問題なし、BP144/112 HR78 SP02 98%（RA）。気道狭窄なし。心理的緊張による可能性あり。現場の経過観察では症状改善せず、病院へ搬送。点滴静脈注射し症状改善、帰宅。</p> <p>気分不快（血の気が引く感じ）、動悸の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13648	アナフィラキシーショック； 意識レベルの低下	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123480）であり、当社 MR を介して病院関係者により報告された。</p> <p>貧血薬、ピル内服中。</p> <p>日付不明 接種前体温：35.8℃</p> <p>2021/07/30 11:34 本剤1回目の接種。</p> <p>11:40 接種後椅子に腰かけて待機中、右下腿がかゆいとの訴えがあり、また両下腿に発疹が出たとの訴えがあった。診察で両下腿発疹あり、呼吸促進があり、Vital 測定。SpO2 98%、PR92、BT36.9℃であった。さらに意識混濁あり、タンカーに乗せて下肢挙上するも Bp82/触となる。アナフィラキシーショックと考える。</p> <p>11:46 ポスミン 0.3mg 左大腿筋注。救急要請を行う。</p> <p>11:48 意識清明となり、SpO2 98%、BT36℃、HR72。呼吸が落ち着く。</p> <p>11:55 救急隊到着。</p> <p>12:00 搬送。入院し、経過観察した。</p> <p>2021/07/31 退院。</p> <p>日付不明 症状回復。</p> <p>アナフィラキシーショック（右下腿のかゆみ、両下腿発疹、呼吸促進）、意識混濁の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13649	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123764）である。</p> <p>AGA 薬、サプリメント(ビタミン剤)内服。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。腕の痛みが発現。</p> <p>2021/08/04 本剤2回目の接種。発熱、腕の痛みが出現するも、軽快。</p> <p>2021/08/07 04:50 胸痛で起床。キリキリ、締め付けられるような痛み、みぞおちの上辺りに痛みあり。06:30 救急外来受診。胸痛徐々に減少し消失したが、嘔気あり。心電図（I I、I I I、aVF、V2-6で上昇）、血液検査（CK-MB：74.0、AST：103、LD：311、心筋トロポニン 19491.1 著明高値）、緊急心臓カテーテルを実施し有意な弁膜症なく、心筋炎の診断にて入院となる。</p> <p>1回目接種後の腕の痛みの転帰は、不明。</p> <p>2回目接種後の腕の痛みの転帰は、軽快。心筋炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13650	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020846）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温：36度6分 2021/07/02 12:00 本剤1回目接種。12:27 倦怠感、頭痛、咽頭部掻痒感、頸部発赤を認めた。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13651	アナフィラキシー反応	急性リンパ性白血病	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123498）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。嘔気あり。 2021/08/11 15:14 本剤2回目の接種。15:15 嘔気の訴えあり、臥床。血圧100/38、PR 70、SpO2 99%、嘔気改善せず。15:47 嘔吐止まらず。アナフィラキシーを考え、補液、ポララミン投与。15:50 BP90/56、SpO2 97% 15:55 BP98/68、SpO2 99%、呼吸、皮膚症状なし。症状改善し、17:00まで経過観察とした。その後、家族に付き添われて帰宅。</p> <p>1回目接種の嘔気の転帰は、不明。 2回目接種のアナフィラキシー（嘔気、嘔吐）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13652	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020847）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123497）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/02 15:14 本剤1回目の接種。15:22 接種部位のそう痒感と膨隆疹が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告書の協力が得られず追跡調査不能。</p>

13653	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123186）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/08/09 11:20 本剤2回目の接種。11:25 動悸とふらつきを認めた。診察上は眼球結膜の充血あり。ベッド上で経過観察。12:05 嘔気あり、アナフィラキシーと判断。点滴で抗ヒスタミン薬を投与した。12:30 症状軽快した。その後、症状回復した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13654	心筋炎		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123655）である。</p> <p>2021/06/29 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/07/28 本剤2回目の接種。 2021/07/29 発熱。 2021/07/31 胸痛出現。 2021/08/01 05:02 症状持続するため当院受診。心電図にて広範なST上昇及び、CK：1120U/L、トロポニンI：19642pg/mL、CRP：4.96mg/dLと心筋マーカー、炎症反応上昇を認めた。心エコーでは、壁運動の異常なく、症状と経過より心筋炎と診断し、入院加療となった。 2021/08/07 症状回復。退院。 心筋炎の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13655	急性腎障害	腎性貧血	<p>本例は、くすり相談窓口及び当社MRを通じた医師からの報告である。</p> <p>急性腎障害は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/20 本剤接種(接種回数不明)。 2021/08 上旬、医療機関受診。急性腎障害と診断。</p> <p>急性腎障害の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13656	体温上昇； 倦怠感； 悪寒； 歩行障害； 無力症； 熱感； 発熱； 筋肉痛； 精神的機能障害； 脱水		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した接種者（医師以外）による副反応報告症例である（TASK0020824）。</p> <p>2021/06/30 10:00 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/28 10:00 本剤2回目の接種。接種後15分間の経過観察、接種会場では症状なし。23:00頃 発熱、筋肉痛、体の力が入りにくい感じが出現し、経過を見ていた。</p> <p>2021/07/29 02:00頃 熱感、悪寒が増強。朝起床後、倦怠感と体に力が入りにくい感じが継続。10:00 接種会場に自力歩行にて来場。来室時血圧131/88mmHg、HR98/min、SPO2 99%、体温36.7℃。処置室において維持輸液を開始して、経過観察。10:45 血圧137/88mmHg、HR74/min、SPO2 99%、体温38.5℃、バイタルサインは安定していたが体温上昇を認め、脱水症状あり。自力歩行困難と思考能力低下の状態が続いたため、看護師付き添いの上、病院受診、そのまま入院。</p> <p>2021/07/31 症状は改善し、退院。</p> <p>発熱、筋肉痛、体の力が入りにくい感じ、熱感、悪寒、倦怠感、体温上昇、脱水症状、自力歩行困難、思考能力低下の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13657	異常感覚； 顔面麻痺		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者（医師以外）による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123313）である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（吐気症状（抗生物質 2020/09））</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/09 12:01 本剤1回目の接種。12:35 口周辺の違和感、しびれ、左こめかみの痛み、左目奥の痛み、症状の進行がみられた。顔面神経麻痺、知覚異常の症状と考えられる。症状の改善がないため救急搬送。循環器、呼吸器、消化器症状なし。皮膚症状なし。</p> <p>顔面神経麻痺、知覚異常の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13658	感覚鈍麻； 歩行障害； 異常感覚； 疼痛；	副鼻腔炎； 子宮平滑筋腫； 季節性アレルギー；	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123179）である。</p> <p>しびれ（左足小指・中指、手足）、筋力が弱くなり歩きにくい、身体のいろいろなところに痛み・発赤、脳が引っ張られる感じ、混乱は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分</p> <p>2021/07/17 11:15 本剤1回目の接種。13:15頃 左足小指、中指のしびれあり、1時間位継続した。手足のしびれ、筋力が弱くなり歩きにくい、身体のいろいろなところ</p>

	筋力低下： 紅斑： 錯乱状態	頻脈	ろに痛み・発赤があり、脳が引っ張られる感じがあり混乱する等、多様な症状が発現した。 しびれ（左足小指・中指、手足）、筋力が弱くなり歩きにくい、身体のいろいろなところに痛み・発赤、脳が引っ張られる感じ、混乱の転帰は、未回復。 追跡調査予定あり。
13659	心筋炎		本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123874）である。 日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/28 本剤2回目の接種。接種後、38℃台の発熱。 2021/07/31 38℃台の発熱が継続。02：00 胸痛、呼吸苦出現し、前医受診。トロポニン陽性で当院へ転院搬送。来院時、CK241 (MB23)、CRP5.0、高感度トロポニンT0.29、NT-proBNP208と上昇。心電図ではII. III. aVFでST上昇あり。CAG施行も狭窄なく、心筋炎疑い心内膜下心筋生検施行。生検では心筋炎所見なかったが、心臓MRIでは下壁と後壁の心外膜側優位に遅延造影認め心筋炎の診断となる。 日付不明 症状はブルフェンにて改善。 2021/08/05 退院。 心筋炎(発熱、胸痛、呼吸苦)の転帰は、軽快。 追跡調査予定あり。
13660	SARS-COV-2 検査陽性		本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。 コロナ陽性は企業によって重篤と判断された。 2021/07/03 本剤1回目の接種。 2021/07/28 新型コロナウイルス陽性反応あり。 日付不明 無症状のまま隔離。 2021/08/06 隔離終了。 コロナ陽性の転帰は、不明。 追跡調査予定なし。
13661	COVID-19		本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。 コロナ罹患は企業により重篤と判断された。 2021/07/29 本剤1回目の接種。 2021/08/01 コロナ罹患が認められ、自宅にて療養。 2021/08/13 回復。

			<p>コロナ罹患の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13662	心内膜炎		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>心内膜炎は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤接種（回数不明）。心内膜炎が発現。</p> <p>心内膜炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13663	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/07 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/18 発熱。</p> <p>2021/07/19 解熱。</p> <p>2021/07/20 家族のコロナ罹患が判明。</p> <p>2021/07/25 発熱し、解熱。濃厚接触者として検査。コロナ感染判明。</p> <p>日付不明 うつ状態となる。</p> <p>2021/08/14 咳が治まった。</p> <p>日付不明 コロナ感染は回復。</p> <p>発熱、コロナ感染の転帰は、回復。</p> <p>うつ状態の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13664	急性心筋梗塞； 意識変容状態	<p>心筋梗塞；</p> <p>心電図異常；</p> <p>糖尿病；</p> <p>肥満；</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/09/09 追加情報として、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて医師による副反応報告症例（TASK0021610）を入手した。</p> <p>2021/07/15 14:26 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/13 14:29 本剤2回目の接種。接種から帰宅後、気分不快を家人に訴えた。</p> <p>2021/08/14 自宅にて意識消失。家人が救急車要請し、医療機関に救急搬送され入院。</p> <p>2021/08/16 低体温治療法を行っている。</p> <p>2021/08/19 死亡を確認。診断は急性心筋梗塞。</p>

			<p>意識障害の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13665	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>コロナ陽性は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/30 12:00頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/08 医療機関受診し、コロナ陽性が認められた。その後、自宅にて療養（2021/08/18まで）。</p> <p>コロナ陽性の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13666	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123295）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分</p> <p>2021/08/12 11:30 本剤1回目の接種。11:45 接種後、椅子座位にて経過観察中に、失神を生じた。血管迷走神経反射と考えられる。安静臥床で回復した。顔面に擦過傷を生じた。</p> <p>失神、血管迷走神経反射、顔面に擦過傷の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能</p>
13667	眼帯状疱疹		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123305、v21123342）である。</p> <p>左眼瞼の帯状疱疹（左眼の充血、眼瞼の浮腫、左眼瞼から頭部にかけて水疱性の丘疹、下顎のリンパ節の腫脹）は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/16 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/18頃 左眼の充血、眼瞼の浮腫、下顎リンパ節の腫脹が発現。</p> <p>2021/07/20 左眼瞼から頭部にかけて水疱性の丘疹が発現。左眼の充血も著明になってきた。左眼瞼の帯状疱疹と診断。</p>

			<p>2021/08/04 症状軽快。</p> <p>左眼瞼の帯状疱疹(左眼の充血、眼瞼の浮腫、左眼瞼から頭部にかけて水疱性の丘疹、下顎のリンパ節の腫脹)の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13668	胃腸炎； 蕁麻疹	蕁麻疹	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123353）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。接種後、上腕腫脹が発現。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度8分</p> <p>2021/08/12 11：30 本剤2回目の接種。23：20 夜に痒疹と心窩部痛で目覚め、当院に救急搬送。体幹および四肢の全身に蕁麻疹があり、強い心窩部痛、悪心あり。入院にてステロイド、ヒスタミン薬治療を実施。急性胃腸炎と考えられる。</p> <p>上腕腫脹、全身蕁麻疹、急性胃腸炎（心窩部痛、悪心）の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13669	失神寸前の状態； 意識消失		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123365）である。</p> <p>2021/08/12 09:15 本剤1回目の接種。接種直後に座位の状態意識消失した。その後車椅子へ移動させる際10秒程のけいれん様の不随意運動あり。意識は短時間で改善し様子を見ていたが四肢のしびれと悪心が残存し救急搬送。検査は行わず、点滴（補液と吐き気止め）にて症状改善認めためため帰宅となった。迷走神経反射と考えられる。</p> <p>意識消失、迷走神経反射（けいれん様の不随意運動、四肢のしびれ、悪心）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13670	失神; 痙攣発作		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020850）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123582）である。</p> <p>痙攣、失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/16 14：40 本剤1回目の接種。</p> <p>15：00 BP95/58mmHg、HR 60、SP02 98%。めまい、失禁、顔面蒼白あり。若干痙攣があった可能性。座位失神後、一時的脳血流低下による痙攣。車いすでベッドへ移動。意識良、会話可。採血で以前具合が悪くなった歴あり。</p> <p>15：30 BP 88/56mmHg、HR 60、SP02 99%。</p> <p>15：40 BP 106/56mmHg、HR 58、SP02 99%。</p> <p>16：20 BP 101/66mmHg、HR 62、SP02 99%。</p> <p>16：45 BP 100/58mmHg、HR 66、SP02 99%。</p> <p>その後、軽快した。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>痙攣、失神、血管迷走神経反射の転帰は、軽快。</p> <p>報告書の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13671	感音性難聴; 異常感覚; 耳鳴; 関節痛; 頭痛	感音性難聴; 糖尿病	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123870）である。</p> <p>肩痛、頭痛、右耳高度感音難聴、右耳鳴増悪、知覚異常は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/27 本剤接種（回数不明）。右耳高度感音難聴、右耳鳴増悪、肩痛、頭痛が発現。</p> <p>2021/06/28 受診。右聴力（4分法平均）は2年前40.0dB、今回スケール・アウト。知覚異常と考えられる。糖尿病でジャヌビア服用中だったが、最近休業しHbA1c上昇傾向だった。</p> <p>肩痛、頭痛、右耳高度感音難聴、右耳鳴増悪、知覚異常の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13672	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した接種者(医師以外)による副反応報告症例（TASK0020849）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/07/06 16:49 本剤1回目の接種。16:59 およそ10分後、接種後経過観察中、座位のまま体制が崩れ椅子から静かに滑るように床に尻餅をつき、意識消失5-6秒、顔面蒼白。血圧116/60、脈拍50、Sp02 97。迷走神経反射と考えられる。17:02 血圧</p>

		<p>122/62、脈拍 56、発疹なし、呼吸苦なし、応答あり。医師診察し、経過観察。17:05 血圧 107/61。17:25 114/64、脈拍 61、SpO2 98。接種から 40 分ほどして家族と帰宅。</p> <p>2021/08/03 06:45 本剤 2 回目の接種。</p> <p>意識消失、迷走神経反射(顔面蒼白)の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13673	過敏性血管炎	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例 (TASK0020844) である。</p> <p>アレルギー性血管炎は企業により重篤と判断された。</p> <p>薬アレルギー (ボルタレン、ロキソニン) を有する患者。</p> <p>予診票での留意点 (基礎疾患、アレルギー、最近 1 ヶ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等) : 有 (糖尿病にて通院加療中もコントロール不良 (HbA1c8.5))</p> <p>2021/07/05 12:00 本剤 1 回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温 : 36 度 4 分。</p> <p>2021/08/02 12:00 本剤 2 回目の接種。</p> <p>2021/08/03 20:00 頃 39°C の発熱があり、カロナール服用。その後蕁麻疹 (アレルギー性血管炎) が出現。</p> <p>2021/08/05 症状出現から 3 日後、軽快。</p> <p>発熱、蕁麻疹、アレルギー性血管炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13674	意識消失	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21123453) である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温 : 36 度 1 分。</p> <p>2021/08/07 11:40 本剤 1 回目の接種。11:45 接種後、意識消失をおこした。皮疹、呼吸音などなし、vital 問題なし。血管迷走神経反射の症状と考えた。30 分仰臥位での経過観察の後、独歩で帰宅。</p> <p>血管迷走神経反射、意識消失の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査を試みたが、報告書の協力が得られず追加情報は入手不可能であった。</p>

13675	意識消失	浮動性めまい; 片頭痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した消費者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123458）である。</p> <p>意識消失は、企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分 2021/08/11 13：07 本剤1回目の接種。13：10 転倒し、頭部打撲。意識消失あり、迷走神経反射の疑い。すぐに発語、会話可能。臥位にて経過観察後も頭痛あること、病歴にめまい等あることから、他の意識消失の原因も考え、受診をすすめた。 日付不明 軽快した。</p> <p>転倒、頭部打撲、意識消失、血管迷走神経反射、頭痛の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査を試みたが、報告書の協力が得られず追加情報は入手不可能であった。</p>
13676	多汗症; 失神寸前の状態; 異常感		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123309）である。</p> <p>2021/07/14 13：40 本剤1回目の接種。15分間の経過観察中に異状認められず。 15：00頃 特に誘引なく急速に気分不良、他者から容易に指摘しうる発汗等の全身症状出現。安静にしていたところ、30分程で症状改善した。経過中、皮膚、粘膜症状の自覚なし。以前に他のワクチン接種時含めて同様の症状の既往なし。遅発性の血管迷走神経反射の可能性が十分考えられる。 気分不良、発汗、遅発性の血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13677	末梢性ニューロパチー		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123465）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/11 本剤1回目の接種。接種10分後より、接種側左腕の神経に沿い、母指から示指までしびれの発現。末梢神経障害と考えられる。 2021/07/12 朝から左手のしびれと母指の痛みが続く。 2021/08/03 神経内科受診し、脳MRI、脳波の検査施行。本剤接種による橈骨神経損傷による運動感覚障害と診断。内服治療開始。 2021/08/08 左母指のしびれ、疼痛が後遺症として残っている。</p> <p>末梢神経障害、運動感覚障害の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13678	喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123464）である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（冠痙縮性狭心症、心室中隔欠損症、気管支喘息、高脂血症、一硝酸イソソルビド 20mg2錠・ニフェジピン CR20mg2錠・クレステール 5mg1錠内服中、ステロイド剤使用歴あり（喘息発作時）、髪染めにてアナフィラキシー歴あり、薬剤アレルギー（フロモックス、セフゾン）、食物アレルギー（メロン））</p> <p>日付不明 接種前体温：36.4℃。</p> <p>2021/07/11 09：50 本剤1回目の接種。</p> <p>09：55 喉のイガイガが発現。他症状なし。</p> <p>10：00 喉の痒さが加わるため、フェキソフェナジン 60mg1錠内服。BP120-130、P66、SpO2 97-98。その後乾燥咳軽くあり。</p> <p>10：20 喉の症状は消失するが、頭痛と呼吸苦発現。呼吸音正常。</p> <p>10：38 喘息発作症状出現。気管支狭窄音あり。SpO2 98。アドレナリン 0.8mg 筋注。</p> <p>10：40 救急隊到着。その後、狭心症で通院している医療機関へ搬送。症状落ち着くが、念のため1泊入院。</p> <p>2021/07/12 喘息発作、頭痛は回復。</p> <p>喘息発作（喉のイガイガ、喉の痒さ、頭痛、呼吸苦）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13679	意識変容状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123435）である。</p> <p>軽度の意識障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/09 本剤1回目接種。接種後、38.0℃の発熱が2日間継続。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/13 10：10 本剤2回目の接種。左上腕に接種した。座位のまま待機。10：24 観察者に頭がファーっとするとの訴えあり。処置ベッドへ誘導するが、足のふらつきあり。JCS1-1 軽度の意識障害あり。上半身の紅潮あり。呼吸器、消化器症状なし。</p> <p>10：25 アドレナリン注 0.3mg 筋注（右上腕）。速やかに自覚症状軽減。血圧 119/86、脈拍 96、SP02 98%。以後バイタルサイン安定。経過観察。</p> <p>12：20 独歩で帰宅。</p> <p>発熱の転帰は、不明。</p> <p>頭がファーっとする、足のふらつき、軽度の意識障害、上半身の紅潮の転帰は、回復。</p>

			追跡調査予定あり。
13680	失神	失神寸前の状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123986）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/14 12:43 本剤1回目の接種。12:50 気分不良、失神が発現した。血管迷走神経反射の症状と考えられる。臥位で経過観察し、意識レベル改善、症状消失を認めた。皮膚・呼吸器・消化器症状なし。</p> <p>血管迷走神経反射（気分不良）、失神の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13681	心筋炎	季節性アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例である（TASK0020843）。</p> <p>2021/07/09 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/06 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/10 就寝後に胸痛で覚醒、持続。心筋炎疑いで入院。</p> <p>日付不明 軽快。</p> <p>心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査不能</p>

13682	急性心不全	<p>アルコール性肝疾患；</p> <p>アルコール症；</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020893）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123684）である。</p> <p>2021/09/06 医師より追加情報を入手した。</p> <p>高血圧で降圧剤内服中（詳細不明）。</p> <p>2021/07/01 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/29 9:54 本剤2回目の接種。特に会場での副反応なし。</p> <p>2021/07/30 近医で上部内視鏡検査施行。アルコール性肝障害（ASH）があるので、おそらく静脈瘤R/O等の定期チェックと思われる。結果不明。</p> <p>2021/07/31 急性心不全発現。検死結果より死亡推定日とされる。</p> <p>2021/08/02 出社せず、上司が自宅に電話するも連絡が取れず、自宅に向かう。仕事に出ていた別居の妻と連絡がつき、自宅に上司・妻と入ったところ、布団にて死亡した状態で発見される。警察の検視結果では、推定死亡日2021/07/31、急性心不全の診断とのこと。</p> <p>急性心不全の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>
13683	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123987）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>低用量ピル内服中。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/14 11:32 本剤1回目の接種。11:40 気分不良、失神あり。臥位で経過観察し、意識レベル改善、症状消失を認めた。皮膚、呼吸器、消化器症状なし。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射（気分不良）の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13684	心筋炎	喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123515）である。</p> <p>2021/07/11 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/09 15:20 本剤2回目の接種。夜間に38.0℃の発熱。</p> <p>2021/08/10 朝、体温39.0℃、頭痛。夕方、胸痛、息苦しさが出現し夜間持続した。</p> <p>2021/08/11 朝、解熱したが、胸痛と息苦しさは残存。夜間に救急外来受診。受診時に症状は残存するが改善傾向。心電図でST上昇・T波の先鋭化、CRP上昇、トロポニ</p>

		<p>ンI微増を認めた。心エコー上異常所見なし。入院。一旦帰宅。</p> <p>2021/08/12 症状及び心電図は改善あるも、トロポニンIのさらなる上昇を認めた。SARS-CoV2 PCR 検査陰性。経過観察のため入院。自覚症状は改善傾向にあり、トロポニンIは入院日をピークに低下。心電図は不整脈を含めさらなる変化はなし。心エコーでも異常所見無し。自己免疫疾患、ウイルス抗体価は結果未着。</p> <p>2021/08/16 経過観察のため入院継続中。</p> <p>急性心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13685	<p>肝機能異常；</p> <p>脳炎；</p> <p>脳症；</p> <p>静脈奇形</p>	<p>金属アレルギー</p> <p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123583）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/16 16:00 本剤1回目の接種。16:05 体のふらつき、左手の脱力が出現。話すことも大変になった。だるくて歩けなくなった。</p> <p>2021/07/17 何とかつかまって歩けるようになったが、左不全麻痺あり入院。頭部MRIでは右大脳皮質下にFLAIR、左にも高信号あり(症状との関連は不明だが静脈奇形が疑われた)。検査所見ではGOT66、GPT106と肝機能障害あり(ワクチンとの関連は不明)。脳炎・脳症と考えられる。リハビリを行い麻痺は改善、歩行障害も改善した。</p> <p>2021/07/31 退院した。</p> <p>2021/08/07 両下肢脱力、つっぱり出現、痙性歩行がみられるようになった。</p> <p>2021/08/16 後遺症として痙性歩行あり。</p> <p>静脈奇形の疑いの転帰は、不明。</p> <p>肝機能障害、脳炎・脳症の転帰は、後遺症あり。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13686	心筋炎	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0020876）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123666）である。</p> <p>2021/07/14 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/11 本剤2回目の接種。夜、38℃台発熱あり。</p> <p>2021/08/13 発熱は持続。昼頃、胸痛（痛みというより締め付けられるような感じ、とのこと）出現。近医より心筋炎疑いとして当院紹介、入院。</p> <p>心筋炎の転帰は、回復。</p> <p>報告書の協力が得られず追跡調査不能</p>

13687	口腔咽頭痛； 喉頭浮腫； 扁桃周囲炎； 発熱	喘息； 季節性アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123510）である。</p> <p>2021/07/07 本剤1回目の接種。 2021/07/08 発熱、咽頭痛が発現。 2021/07/12 発熱、咽頭痛がつづくため、当院受診。高度の喉頭浮腫と比較的軽症の左扁桃周囲炎を認めた。喉頭浮腫は高度のため窒息の可能性があるため、入院。緊急気管切開を施行。日付不明 抗生剤、ステロイド投与にて軽快。 2021/07/21 気管切開口閉鎖。 2021/07/28 退院。</p> <p>発熱、咽頭痛、喉頭浮腫、左扁桃周囲炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13688	心室細動； 心筋壊死マーカー上昇； 心筋炎； 心肺停止； 発熱； 頭痛		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124109）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：不明。 2021/08/10 本剤2回目の接種。夜 38.0℃の発熱あり、頭痛が発現した。 2021/08/11 朝、発熱は継続。体温、38.0℃。 2021/08/12 06:30 体温、36.6℃。10:10頃 床に倒れ意識がない患者を発見。10:23 救急要請、搬送された。心肺停止の状態。初期波形は心室細動。ERにてVA ECMO導入し、心臓カテーテル検査を施行。冠動脈に異常所見なし。心筋逸脱酵素の上昇を認めており、心筋炎を発症していた可能性は否定できないと考える。入院となる。</p> <p>発熱、頭痛、心肺停止、心筋逸脱酵素の上昇、心室細動、心筋炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13689	内出血	喘息	<p>本例は、医師により報告された。</p> <p>2021/6/22 本剤1回目の接種 2021/6/23 発熱37度台、疲労感、筋肉痛、悪心、嘔吐、接種側腕の痛みが発現した。 日付不明 内出血が発現した。 発熱37度台、疲労感、筋肉痛、悪心、嘔吐、接種側腕の痛み、内出血の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>

13690	<p>下痢；</p> <p>大腸炎；</p> <p>発熱；</p> <p>腹痛</p>	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた薬剤師からの報告である。</p> <p>2021/08/14 本剤接種（回数不明）。接種後 2-3 時間後に 39℃台の発熱、腹痛あり、10 回以上の下痢。</p> <p>日付不明 入院。</p> <p>2021/08/17 発熱、下痢は継続。腹痛は軽快傾向。</p> <p>腹痛の転帰は、軽快。発熱、下痢の転帰は、未回復。大腸炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13691	<p>不整脈；</p> <p>突然死</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124408）である。</p> <p>2021/08/31 医師より追加情報を入手した。</p> <p>2021/09/06 追加情報として、医療品医療機器総合機構を通じて医師より副作用報告症例（厚生労働省受付番号：v21126931）を入手した。</p> <p>2021/07/18 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/08/15 本剤 2 回目の接種。</p> <p>2021/08/16 38.5℃の発熱あり。</p> <p>2021/08/17 解熱。</p> <p>2021/08/18 自宅で死亡しているのを発見。突然死であった。</p> <p>日付不明 剖検の結果、本屍の死因は致死性不整脈と考える。</p> <p>発熱の転帰は、回復。</p> <p>致死性不整脈の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定なし。</p> <p>解剖所見</p> <ul style="list-style-type: none"> ・眼瞼結膜下、頭皮内面の溢血点発現。 ・左下腿上部外側、左下腿下部外側の皮下出血及び左下腿下部外側、左足関節外側の表皮剥脱。 ・脳は重量 1480.8g。うっ血性の他著変なし。 ・心臓の重量は 295.6g。左室厚 1.1cm、右室厚 0.3cm。形態学的に異常なし。冠状動脈に軽度の動脈硬化を認めるが、有意な狭窄なし。 ・大動脈にごく軽度の動脈硬化。 ・胃内にほぼ未消化のパスタ片、菜片、魚片を含む灰色泥状内容 300ml を容れる。 <p>検査所見</p> <ul style="list-style-type: none"> ・大動脈血を用いた血算の検査で、白血球は $10.7 \times 10^3 / \mu\text{l}$、赤血球は $4.91 \times 10^6 / \mu\text{l}$、ヘモグロビンは 15.6g/dl、ヘマトクリットは 48.5%、MCV は $98.8 \mu\text{m}^3$、MCH は

		<p>31.7pg、MCHCは32.1g/dl、RDWは15.2%、血小板は$173 \times 10^3 / \mu\text{l}$、MPVは$8.8 \mu\text{m}^3$、PCTは0.152%、PDWは12.2%、CPRは3.7mg/dl。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・本屍の心臓血中のアルコール濃度は0.16mg/ml、尿中のアルコールは陰性。 ・血液を用いた機器分析による薬毒物の定性検査で、カフェインを検出。 ・病理組織学的検査で、冠動脈に軽度の内膜肥厚を認めるが、有意な狭窄は認めない。心臓はうっ血性で、心筋間質に浮腫性変化を認める。左室の一部で好酸性変化を認める。右室心筋は波状を呈する。肺はうっ血水腫性である。肝臓はうっ血性で、ごくわずかに小脂肪滴を認める。腎臓では、尿細管腔の拡張、一部近位尿細管上皮細胞の壊死を認め、皮髄境界はうっ血性である(ショック腎の所見)。脳は全体的にうっ血性である。血管周囲腔がやや広いが、死後変化によると考えられる。前頭葉のクモ膜に石灰化を認める。その他の諸臓器にうっ血性の他、特記すべき異常を認めない。
13692	死亡	<p>本例は、厚生労働省より当社に報告された。</p> <p>2021/08/31 自治体職員より追加情報を入手した。</p> <p>2021/09/08 追加情報として医療品医療機器総合機構を通じて医師より副作用報告症例(厚生労働省受付番号：v21126151)を入手した。</p> <p>2021/07/18 本剤1回目接種(ロット番号：3003657)。発熱、頭痛が発現。</p> <p>2021/08/22 11:35 本剤2回目接種(ロット番号：3004734)。</p> <p>2021/08/23 発熱し、仕事を休む。</p> <p>2021/08/24 発熱回復し、出勤。帰宅後就寝。</p> <p>2021/08/25 7:02 死亡を確認される。</p> <p>1回目接種時の発熱、頭痛の転帰は、不明。</p> <p>2回目接種時の発熱の転帰は、回復。</p> <p>警察捜査が終了するまで、詳細情報の追跡は困難である。</p>

13693	アナフィラキシー反応	食物アレルギー	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/07/09 本剤 1 回目の接種。接種後 30 分経過観察。その後ふらつきと左手のしびれ発現。医療機関にて医師診察。バイタルサイン安定し、問題なしと診断後、帰宅。</p> <p>2021/08/06 本剤 2 回目の接種。接種後口腔の苦み、腫れ、顔面紅潮、鼻閉感、のどの違和感など訴えあり。医師、看護師介入、バイタルサインは異常なし。アレグラ内服したが、改善せず。補液開始し、ソルコーテフ 100 静注。血圧低下無いが、顔面紅潮、鼻閉感などの改善なし。ショックは至らないものの、アナフィラキシーと診断し救急車にて病院へ搬送。到着後症状消失し、H1Blocker 投与にて帰宅。</p> <p>2021/08/07 腹痛にて同院再診。CT 等で特記所見なく、アレルギーの症状の可能性が疑われたものの経過観察となった。</p> <p>ふらつき、左手のしびれ、アナフィラキシーの転帰は、回復。 腹痛、アレルギーの可能性の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13694	SARS-COV-2 検査陽性		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナ陽性は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/13 本剤 1 回目の接種。</p> <p>2021/07/18 発熱が発現。</p> <p>日付不明 PCR 検査にてコロナ陽性が認められた。</p> <p>発熱、新型コロナ陽性の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13695	COVID-19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>新型コロナ罹患は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 本剤 1 回目の接種。</p> <p>日付不明 新型コロナ罹患が発現。</p> <p>新型コロナ罹患の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査不能。</p>

13696	COVID - 19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染症は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/16 本剤1回目の接種。接種部位の痛み、筋肉痛が発現。</p> <p>2021/07/31 医療機関を受診、新型コロナウイルス感染症が認められた。</p> <p>2021/08/13 新型コロナウイルス感染症が回復。</p> <p>接種部位の痛み、筋肉痛の転帰は、不明。</p> <p>新型コロナウイルス感染症の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不可。</p>
13697	意識変容状 態； 脳梗塞	クレスト症 候群； 慢性心不全； 慢性腎臓病； 貧血； 高血圧	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123547）である。</p> <p>2021/06/12 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/10 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/12 午前 当院整形外科受診時、軽度の意識障害（JCS1程度）、歩行時左方向に傾く、椅子ではなく横にあるカゴに座ろうとしたり、半側空間無視の症状がみられる。脳神経外科より、頭部CT検査は異常なしとの所見。その後症状は改善するも、6-7回 ぼーとしたり、表情がおかしいことがあったが10分ほどで元に戻っていた。10日間ほど症状が繰り返し見られたが、それ以降はほとんど以前の状態に戻る。</p> <p>2021/08/05 主治医受診。状態は改善。</p> <p>2021/08/11 頭部MR検査を行い、左後頭葉に亜急性期-慢性期梗塞が疑われる。</p> <p>軽度の意識障害の転帰は、軽快。</p> <p>左後頭葉脳梗塞の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13698	アナフィラ キシー反応	過敏症	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020856）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/07 11:13 本剤1回目の接種。11:25 発疹、搔痒感を認めた。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13699	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020855）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/06 16:36 本剤1回目の接種。16:38 接種後2分後、接種部位の疼痛とそう痒感が出現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13700	アナフィラキシー反応	食物アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020851）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/03 15:25 本剤1回目の接種。15:34 喉のしびれ感の出現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13701	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020854）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/06 17:37 本剤1回目の接種。背部そう痒感、軽度の右肩発赤を認めた。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13702	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020853）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/04 18:00 本剤1回目の接種。接種後帰宅途中に下腹部痛、心窩部痛、吐気の症状を発症。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p>

			<p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13703	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020863）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 12:23 本剤1回目の接種。12:42 左指のしびれ感、喉のイガイガ感、舌のピリピリ感が出現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13704	末梢性ニューロパチー	バセドウ病	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TAS0020892）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123683）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/12 15:00 本剤1回目接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分</p> <p>2021/08/10 16:00 本剤2回目接種。16:05 左上肢のしびれ、左手の冷感あり。意識清明、SP02 98%、血圧 120/92。末梢神経障害と考えられる。経過観察中に改善。</p> <p>16:30 接種後30分の経過観察後、帰宅。</p> <p>末梢神経障害（上肢のしびれ、左手の冷感）の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13705	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020866）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 10:58 本剤1回目の接種。11:00 頭部と気分の不快感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p>

			<p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13706	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020862）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分</p> <p>2021/07/08 10：22 本剤1回目の接種。10：35 接種後13分後、喉の搔痒感と違和感が出現。アナフィラキシーと考える。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13707	敗血症； 突然死	<p>糖尿病；</p> <p>脂質異常症；</p> <p>高尿酸血症；</p> <p>高脂血症</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021405）である。</p> <p>脂質異常症、糖尿病、高尿酸血症についてかかりつけ医に定期通院中であり、尿酸値低下の薬を服用中。また高脂血症傾向のため、内服あり。</p> <p>2021/07/15 13：45 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前後に口内炎発症。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.4℃。</p> <p>2021/08/19 13：45 本剤2回目の接種。接種後、口内炎のため食事摂取が困難になる。</p> <p>2021/08/23 胃腸科に通院し、口腔内にカビが生えていると診断。原因精査のため検査入院を予約（2021/08/27 予定）。</p> <p>2021/08/25 09：00 朝食におかゆを要望。家族が短時間の外出後帰宅したところ、心肺停止。死亡推定時刻は家族との会話の1時間後。敗血症による突然死。</p> <p>敗血症の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13708	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020865）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p>

		<p>2021/07/08 10:48 本剤1回目の接種。11:00 喉のそう痒感と咳が出現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13709	<p>悪寒；</p> <p>末梢冷感；</p> <p>痙攣発作；</p> <p>過換気</p>	<p>本例は、当社 MR を通じて行政により報告され、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した行政による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123706）である。</p> <p>予診票での留意点（基礎疾患、アレルギー、最近1ヵ月以内のワクチン接種や病気、服薬中の薬、過去の副作用歴、発育状況等）：有（解熱鎮痛薬、えび、イカで重度なアナフィラキシー症状。解熱鎮痛薬（サリチル酸）でスティーブンスジョンソン症候群が発症）</p> <p>日付不明 接種前体温：36.6℃</p> <p>2021/08/03 19:55 本剤1回目の接種。</p> <p>20:20 悪寒があり、トイレに行きたいと申し出。トイレ後に急激な悪寒あり。ベッドに床になり、保温。BP166/86mmHg。その後、悪寒、全身のけいれん様震え、過呼吸、末梢の冷感の症状が発現。本人からアナフィラキシーになった時と同じ症状との訴えあり。Spo2:99%、P100から120回/分、全身のけいれん様時間と共に悪化。血圧も測定できなかった。</p> <p>20:25 生食500mlにて血管確保。</p> <p>20:30 右太腿にアドレナリン0.3ml筋注。</p> <p>20:35 症状が徐々に増悪しており、急激な悪化の可能性も示唆されたため、病院に救急搬送。</p> <p>20:50 ストレッチャーにて搬入、呼吸苦なく、肺エア入良好、粘膜浮腫等の症状なしを確認。</p> <p>21:10 悪寒消失。</p> <p>21:25 症状改善を確認。呼吸心拍監視を継続。</p> <p>23:21 帰宅。</p> <p>アナフィラキシー様症状、血管迷走神経反射の可能性を考える。</p> <p>悪寒の転帰は、軽快。</p> <p>全身のけいれん様震え、過呼吸、末梢の冷感の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13710	<p>アナフィラキシー反応</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020896）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。</p>

		<p>2021/07/13 13:18 本剤1回目の接種。13:37 咽頭部違和感あり。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13711	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020867）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 15:22 本剤1回目の接種。15:36 左腕蕁麻疹様発赤、のどの違和感が出現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13712	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020880）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123670）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/09 17:04 本剤1回目の接種。17:23 冷汗、呼吸苦、喉の違和感が発現。</p> <p>アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13713	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020870）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 午前 本剤1回目の接種。18:03 夕方、心窩部痛が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>日付不明 症状増悪。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13714	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020869）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>食物アレルギー（ウリ科、イモ類、貝類）を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 16:59 本剤1回目の接種。17:27 接種側の熱感と掻痒感、前腕から上腕にかけて発赤が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13715	アナフィラキシー反応	食物アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020871）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123626）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/09 10:50 本剤1回目の接種。11:15 喉のつまり感、腫脹感が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13716	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020881）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123669）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/07/10 18:05 本剤1回目の接種。18:34 口腔内腫脹感が発現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13717	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020883）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/11 12:37 本剤1回目の接種。動悸あり。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13718	アナフィラキシー反応	喘息	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020882）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123674）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/11 10:23 本剤1回目の接種。10:28 咳が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13719	COVID-19		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020888）である。</p> <p>新型コロナウイルス感染症は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/03 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/13 新型コロナウイルス陽性が判明。新型コロナウイルス感染症が認められた。</p> <p>新型コロナウイルス感染症の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13720	四肢痛； 発熱； 突発性難聴		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した事務員による副反応報告症例（TASK0020895）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/02 16:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/03 発熱、腕の痛み、左耳の聴力低下、めまい、耳鳴りを認めた。</p> <p>2021/08/05 耳鼻科受診し、突発性難聴と診断される。点滴治療を受けるため入院。 MRI 検査実施。</p>

			<p>2021/08/12 退院。服薬継続し経過観察となった。</p> <p>発熱、腕の痛み、突発性難聴（左耳の聴力低下、めまい、耳鳴り）の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13721	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020886）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/11 18:28 本剤1回目の接種。18:32 めまい、意識消失あり。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13722	アナフィラキシー反応	<p>喘息:</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020885）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123675）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/03 15:41 本剤1回目の接種、0.5mlを左上腕へ接種した。</p> <p>16:00 鼻とのどの間がイガイガするとの訴えあり、救護室へ付き添い独歩で移動。臥床にて酸素5L開始。SP02:97%、BP:182/101mmHg、Plus:69回/分、KT:36.3℃。アナフィラキシーと考えた。</p> <p>16:07 左上腕正中にソルコーテフ100mg静脈注射。</p> <p>16:30 喉の感じは大分よくなっていますと発言あり。02漸減し投与終了後もSP02:98%、BP:167/109mmHg、Plus:74回/分。血圧高め変わらず、四肢冷感あり、保温し臥床安静にて経過観察。</p> <p>17:10 BP:183/110mmHg、Plus:76回/分、SP02:97%。四肢冷感は改善。</p> <p>17:40 アムロジン5mg(1)内服。</p> <p>18:10 BP:172/102mmHg、Plus:67回/分、SP02:97%。立位でふらつきなし、咽頭部症状消失、独歩で帰宅。</p> <p>2021/08/06 血圧については、かかりつけ医受診し、イルベサルタン内服開始となった。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p>

			追跡調査予定あり。
13723	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020878）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123671）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。 2021/07/09 13:50 本剤1回目の接種。直後、蕁麻疹が発現。その後、30分待機。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13724	動悸： 呼吸困難： 痙攣発作		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した事務員による副反応報告症例（TASK0020894）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/08/11 16:00 本剤2回目の接種。 2021/08/12 接種部位の痛み、悪寒、下半身の筋肉のこわばり、発熱、頭痛、倦怠感が発現。痙攣、動悸、息切れあり、救急車を請し救急搬送された。血液検査、尿検査、レントゲン、白血球の増加のみ異常値、その他は正常。</p> <p>接種部位の痛み、悪寒、痙攣、動悸、息切れ、下半身の筋肉のこわばり、発熱、頭痛、倦怠感、白血球の増加の転帰は、回復。</p> <p>報告書の協力得られず追跡調査不能。</p>

13725	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TAS0020890）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123681）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分 2021/07/13 10:54 本剤1回目接種。10:54 動悸が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13726	アナフィラキシー反応	季節性アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020889）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。 2021/07/13 10:15 本剤1回目の接種。10:23 動悸が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13727	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020884）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/11 17:51 本剤1回目の接種。18:23 咽頭部違和感が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13728	アナフィラキシー反応	季節性アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020891）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123682）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/13 11:24 本剤1回目の接種。11:26 動悸、頭痛が発現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13729	突然死	<p>心房細動；</p> <p>発作性頻脈；</p> <p>高尿酸血症；</p> <p>高脂血症；</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124455）である。</p> <p>内服薬（アイシチス HDIT、アログリノール 100 mg 2T、イグザレルト 15 mg 1T、フレカイニド 50 mg 4T、トリアゾラム 0.25 mg）。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/06/29 18:50 本剤1回目の接種。通院時及び家庭内で何らかの症状の訴えなし。ほぼ直前まで通常の生活を送っていた。</p> <p>2021/07/01 15:00 頃 急死と推定。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13730	心肺停止；急性肺水腫	形質細胞性骨髄腫	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125438）である。</p> <p>2021/08/06 自力での歩行など問題なし。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/07 08:50 本剤1回目の接種。自身で接種会場まで足を運んだ。</p> <p>10:00 頃 隣接の駐車場にて、友人に「ワクチン接種後に具合が悪く、駐車している車の位置も分からないのできてほしい」と連絡。友人が駆け付けたところ、座位の状態で呼吸が苦しうにみえたとのこと。友人は一時的に車を探しに離れたが、その後帰ってきたところ、本人はぐったりしており、崩れ落ちてしまった。そこで、周囲に助けを呼んだうえで救急要請となった。心肺停止状態と判断し、心臓マッサージ開始。AED ショック適応外で、心配蘇生措置を継続し、救急隊到着。その際、心停止の状態であった。アドレナリン投与開始するも反応なく、搬送。</p> <p>10:26 来院時も心肺停止の状態。</p> <p>11:24 病院にて死亡確認。死後にCTで施行した死亡時画像病理診断では、急性肺水腫があってもおかしくない所見であった。</p> <p>心肺停止、急性肺水腫の転帰は、死亡。</p>

			追跡調査予定あり。
13731	COVID -19		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020887）である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/22 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/12 新型コロナウイルス陽性が判明。新型コロナウイルス感染症が認められた。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は不明。</p> <p>報告書の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13732	アナフィラ キシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020935）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分</p> <p>2021/07/15 11:05 本剤1回目の接種。11:06 めまい、軽度嘔気あり。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13733	アナフィラ キシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123697）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/13 本剤2回目の接種。膨隆疹、呼吸困難が発現。アナフィラキシーと考えられる。大事をとって1日入院。</p> <p>2021/08/14 退院。</p> <p>アナフィラキシー(膨隆疹、呼吸困難)の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13734	運動障害	食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123607）である。</p> <p>日付不明 接種前体温:35.6℃</p> <p>2021/08/11 15:18 本剤1回目の接種。15:42 右手指痺れ、握力低下を自覚。右上肢運動障害の症状と考えられる。</p> <p>16:10 救急搬送。救急外来で精査進行中、徐々に症状改善し、回復。</p> <p>右上肢運動障害（右手指痺れ、握力低下）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13735	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123696）である。</p> <p>2021/07/16 11:39 本剤1回目の接種。11:45 気分不快あり。血圧 82/50、HR 41、SpO2 99%。11:57 補液開始。血圧 100/70、HR 49、意識は清明。12:00 救急搬送。腕に紅斑が出現。吐気あり、血圧低下あり、アナフィラキシーと診断。アドレナリンにて対応。入院となる。</p> <p>2021/07/17 症状は軽快。退院。</p> <p>アナフィラキシー（気分不快、腕に紅斑、吐気、血圧低下）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13736	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124115）である。</p> <p>2021/07/06 または 2021/07/09 本剤1回目の接種。特に症状なし。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/16 10:30 本剤2回目の接種。</p> <p>10:50 嘔吐(1回目)</p> <p>11:20 嘔吐(2回目)、呼吸困難感あり、喘鳴なし。症状の増悪なし。アナフィラキシー症状と考えられる。接種後7.5時間まで救急センターで経過観察。翌日の外来フォロー予定とした。</p> <p>2021/08/17 外来フォローで嘔吐の症状は断続的に残存していたが、重症化はしておらず、経過観察となった。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13737	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020917）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123748）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.0℃ 2021/07/14 10:36 本剤1回目の接種。10:43 接種後7分後、嘔気が出現。アナフィラキシー症状と考える。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13738	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例である（TASK0020933）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/14 17:30 本剤1回目の接種。17:41 めまい、冷汗、顔面蒼白が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13739	心筋梗塞	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>2021/06/08 本剤1回目の接種。 日付不明 心筋梗塞が発現。 2021/06/26 入院。</p> <p>心筋梗塞の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13740	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020934）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/14 18:12 本剤1回目の接種。18:30 嘔気、末端の冷汗、脱力感の出現。 アナフィラキシーの症状と考えられる。</p>

			<p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13741	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/23 16:00頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/01 発熱、喉の痛みが発現。</p> <p>2021/08/02 病院を受診。PCR検査を実施。解熱剤を処方される。</p> <p>2021/08/03 発熱、喉の痛みが回復。PCR検査陽性。新型コロナウイルス感染が認められた。保健所より10日間隔離実施の指示。</p> <p>2021/08/12 10:00 隔離終了。新型コロナウイルス感染が回復した。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13742	心筋炎		<p>本例は、当社MRを通じて入手した医師による報告である。</p> <p>急性心膜心筋炎は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/06 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/10 急性心膜心筋炎の発現。アセトアミノフェンを投与。</p> <p>2021/08/17 回復。</p> <p>急性心膜心筋炎の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13743	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/10 38~39°Cの発熱。</p> <p>2021/08/11 医療機関受診し、PCR検査実施。</p> <p>2021/08/12 PCR検査陽性が判明。ホテル療養を開始。</p> <p>2021/08/20 ホテル療養終了予定。</p> <p>コロナ感染の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13744	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020919）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。</p> <p>2021/07/14 10：03 本剤1回目の接種。10：09 冷汗あり。アナフィラキシー症状と考えた。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13745	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020936）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度</p> <p>2021/07/15 12：26 本剤1回目の接種。12：33 めまいあり。アナフィラキシー症状と考えた。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13746	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020922）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123754）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度3分</p> <p>2021/07/14 11：18 本剤1回目の接種。11：30 動悸、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13747	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020920）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123749）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温：36.1℃</p> <p>2021/07/14 10：38 本剤1回目接種。10：45 冷汗が出現。アナフィラキシー症状</p>

		<p>と考えた。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13748	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020925）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/07/14 15:14 本剤1回目の接種。15:23 冷汗、気分不良が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13749	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020938）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度</p> <p>2021/07/15 12:25 本剤1回目の接種。12:38 頭痛、嘔気が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13750	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020921）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123771）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/14 11:03 本剤1回目の接種。11:18 喉の違和感出現。アナフィラキシー症状と考えた。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13751	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020923）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123772）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分。 2021/07/14 11:55 本剤1回目の接種。12:06 動悸が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13752	アナフィラキシー反応	過敏症	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020912）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度6分。 2021/07/13 12:02 本剤1回目の接種。12:28 胸部痛、息苦しさの出現。アナフィラキシー症状と考える。 アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13753	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020943）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。 2021/07/16 11:15 本剤1回目の接種。11:28 嘔気の出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13754	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020926）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p>

		<p>2021/07/14 15:28 本剤1回目の接種。15:35 冷汗、めまい、顔面蒼白が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13755	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020930）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/07/14 17:54 本剤1回目の接種。17:58 めまい、冷汗の出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13756	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020939）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/07/15 12:16 本剤1回目の接種。12:31 めまいが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13757	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020928）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：35度8分</p> <p>2021/07/14 15:27 本剤1回目の接種。15:45 めまいが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13758	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020927）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/14 15:30 本剤1回目の接種。15:44 めまい、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13759	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例である（TASK0020942）。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/07/15 18:01 本剤1回目の接種。18:07 末梢冷感、めまい、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13760	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020940）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温：36度5分 2021/07/15 13:09 本剤1回目接種。13:20 めまい、末梢の冷汗、嘔気が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13761	冠動脈硬化症： 急性心筋梗塞	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125403）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/16 本剤2回目の接種。 2021/07/23 急性心筋梗塞が発現。 日付不明 死亡が確認された。死因は冠動脈硬化症による急性心筋梗塞。主要所見①</p>

			<p>心肥大：418g。②冠動脈硬化症：左冠動脈前下行枝では、75%以上の狭窄を認める。③病理組織検査により、心筋細胞の収縮帯壊死を認める（急性心筋梗塞）。</p> <p>急性心筋梗塞、冠動脈硬化症の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13762	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020941）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分。</p> <p>2021/07/15 17:44 本剤1回目の接種。17:54 冷汗、嘔気が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13763	多形紅斑； 発熱	季節性アレルギー； 食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123705）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/05 15:20 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/17 夜、蚊に20箇所以上刺され、掻痒感が継続。</p> <p>2021/07/21 18:00 右腕に赤い皮疹が出現。</p> <p>2021/07/23 皮疹は右臀部及び両太腿を中心に全身に広がり、医療機関を受診、多形紅斑（湿疹）と診断。ピラノア錠20mg処方。</p> <p>2021/07/24 37.4℃の発熱。</p> <p>多形紅斑（湿疹）の転帰は、軽快。発熱の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13764	ミラー・フィッシャー症候群； 顔面麻痺		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020932）である。</p> <p>2021/06/08 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/06 末、本剤2回目の接種。翌日より発熱、咽頭違和感が発現。解熱剤で改善。</p> <p>2021/07/06 00:00頃 複視が出現。近医眼科を受診し、眼球運動制限を認め当院紹介受診。両側眼球運動制限、四肢の失調、腱反射消失を認め、精査目的に入院。入院後、症状の悪化を認めフィッシャー症候群と診断。</p> <p>2021/07/07 大量ガンマグロブリン療法を施行。</p>

		<p>2021/07/08 四肢の筋力低下、出現。</p> <p>2021/07/09 この日をピークに徐々に症状は改善。</p> <p>2021/07/13 症状は改善傾向であったが、右顔面神経麻痺が出現。フィッシャー症候群に伴う遅発性末梢性顔面神経麻痺と診断。眼球運動制限、それによる複視、右顔麻痺はまだ残存していたが、他の症状は改善し、自宅での生活が可能と考えられる。</p> <p>2021/07/28 退院。その後は外来にて経過観察中であり、残存している症状も徐々に改善。</p> <p>フィッシャー症候群、遅発性末梢性顔面神経麻痺の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>	
13765	意識消失	倦怠感	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した接種者（医師以外）による副反応報告症例（TASK 0020944）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/13 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：37度4分。</p> <p>2021/08/18 10：58 本剤2回目の接種。接種後、座位のまま会話中に突然意識消失。椅子にのけぞり、四肢、頸部の硬直あり、眼球の左偏位がみられた。SpO2 80%。1分ほど経過したところで声掛けに反応あり。ベッドへ移動させ仰臥位にて、血圧90/50、脈拍59、SpO2 99%。下肢挙上し、血圧104/56。冷汗あるが気分不良の訴えなし。意識清明、神経学的異常所見なし、頭痛、胸痛なし。予診医の診察にて迷走神経反射と診断される。症状回復しているため30分間休養後、独歩にて帰宅。</p> <p>今回の接種時に止血に時間を要していたこと、普段より体温が高く体調に不安があったことから、不安を感じていたと情報あり。</p> <p>迷走神経反射、意識消失の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13766	I g A腎症		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020913）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123745）である。</p> <p>2021/06/23 13：45 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/21 13：45 本剤2回目の接種。接種後、血尿あり。</p> <p>2021/07/21 受診し、検査の結果、IgA腎症の疑いにて、1週間の安静指示。</p> <p>2021/08/03 再受診したところクレアチン値が2倍のため、即日入院。</p> <p>2021/08/12 クレアチン値が低下した。</p> <p>2021/08/13 退院。</p>

		<p>IgA 腎症の転帰は未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13767	<p>失神；</p> <p>失神寸前の状態；</p> <p>挫傷</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123616）である。</p> <p>意識消失（歯科麻酔）の既往あり。</p> <p>2021/08/17 10:54 本剤1回目の接種。10:58 歩行時に意識消失（1分未満で回復）、</p> <p>頭部打撲したため、救急搬送。BP103/56、HR56 reg、RR16、SpO2 97。明らかなバイタル変化を伴わず、ワクチンあるいは筋注による血管迷走神経反射による失神発作と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射、失神、頭部打撲の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13768	<p>アナフィラキシー反応；</p> <p>意識消失</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123799）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/06 16:30 本剤2回目の接種。16:33 呼吸困難感と意識消失があり、当院へ搬送となった。搬送時は喘鳴を認めたがなんとか会話は可能で、病歴からアナフィラキシーを疑い、アドレナリン0.3mgを大腿外側に筋注した。処置後はすみやかに喘鳴の改善を認めたが、嘔声が残存したため、経過観察目的に入院とした。</p> <p>2021/08/07 嘔声が改善し、自宅退院。経過中に皮膚症状と消化器症状は認めなかった。</p> <p>意識消失、アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13769	<p>アナフィラキシー反応</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020955）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123955）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.2℃</p> <p>2021/07/16 18:57 本剤1回目の接種。19:16 咽頭の狭窄感、軽度の呼吸苦が発</p>

			<p>現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13770	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123884）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度7分。</p> <p>2021/07/16 10:45 本剤1回目の接種。11:15 めまい、ふらつき、嘔気にて来訪。BP133/95、HR93、SpO2 98%(RA)。瞳孔3/3ありあり、JCS0、嘔気あり、呼吸音なし。</p> <p>11:30 ソルコーテフ100mg/NS500点滴静脈内注射/30min、アドレナリン0.3mg筋肉内注射。アナフィラキシーにて救急外来搬送。入院となる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13771	アナフィラキシー反応	シェーグレン症候群； 接触皮膚炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123824）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/18 14:08 本剤1回目の接種。14:09 接種直後、吐き気が出現。しばらく経過観察としたが改善せず医療機関受診。吐き気に加え顔面の発赤を認めたためアナフィラキシーと診断。呼吸器症状なし。救急要請、搬送した。急性期の血圧は測定できていない。ブライトン分類レベル4。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13772	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020957）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123954）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度2分</p> <p>2021/07/16 18:24 本剤1回目の接種。18:40 息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13773	アナフィラキシー反応	薬物過敏症； 食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124134）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/16 13:02 本剤1回目の接種。13:14 嘔気、鼻汁、気分不良、四肢に蕁麻疹出現。</p> <p>13:19 医務室入室。血圧 110/70、SpO2 96%。安静で気分不良改善するも、蕁麻疹は腹部、前胸部に拡大傾向。13:46 アナフィラキシーと判断し、エピネフリン0.3mg筋注。14:05 救急要請。14:19 救急隊到着、搬送。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13774	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020950）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123864）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分</p> <p>2021/07/16 12:05 本剤1回目の接種。12:22 強い動悸あり。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13775	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020964）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123962）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温 36.4℃。</p> <p>2021/07/20 10:02 本剤1回目の接種。10:10 嘔気、冷汗を認めた。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13776	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020960）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123961）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/07/19 12:38 本剤1回目の接種。13:00 軽度の呼吸苦、喉のそう痒感が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13777	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020959）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123953）である。</p> <p>アナフラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：35度7分。 2021/07/19 10:59 本剤1回目の接種。11:09 嘔気、めまいが出現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13778	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020961）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123963）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度5分 2021/07/19 15:35 本剤1回目の接種。15:53 動悸、興奮が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13779	アナフィラキシー反応； 咳嗽； 蕁麻疹	喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124255）である。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分 2021/08/16 11:45 本剤1回目の接種。12:00 接種後15分以後、左前腕にじんま疹が出現し、咳そうも出現。一時的に座位で血圧測定可能となり（意識は清明）、臥位にてルート確保。12:10 エピペン0.3mg注射。12:22 エピペン1mg注射。救急</p>

		<p>搬送された。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>蕁麻疹、咳、アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13780	くも膜下出血： 血小板減少症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した救急担当者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125853）である。</p> <p>2021/07/20 本剤接種（回数不明）。接種後より倦怠感などの症状あり。</p> <p>2021/07/27 患者が自宅で心肺停止の状態でご来院に搬送となった。心肺蘇生を行うも心拍数再開せず。採決の結果にてPit低下（13万）、Dダイマー上昇（1422）を認め、通常では説明できない血小板低下とDダイマーの上昇を認めた。血小板減少症を伴う血栓症及び本剤と関連の無いくも膜下出血の可能性が考えられる。</p> <p>血小板減少症を伴う血栓症、くも膜下出血の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13781	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020993）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124023）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/07/22 16：07 本剤1回目の接種。16：13 めまい、軽度の嘔気を認めた。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13782	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021003）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124030）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/07/23 11:17 本剤1回目の接種。11:34 頭痛が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13783	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療機関管理者による副反応報告症例（TASK0020946）である。</p> <p>2021/07/12 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/08/10 11:20 本剤2回目の接種。11:50 ふらつき、気分不良が発現。12:05 医師診察、JCS10、BP138/90mmHg、PR79hpm、SpO2 97%。嘔気と呼吸苦の訴えあり。上肢に膨疹あり。アナフィラキシーと判断。12:07 ポスミン0.3mg 筋注後、緊急搬送。入院となる。 アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13784	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020989）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123998）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度3分。 2021/07/22 11:21 本剤1回目の接種。11:50 動悸が出現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13785	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020988）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124000）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度3分 2021/07/22 10:51 本剤1回目の接種。11:03 めまい、軽度視野狭窄が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13786	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020992）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124022）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度2分。 2021/07/22 15:42 本剤1回目の接種。18:30 倦怠感が出現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13787	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020991）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124021）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/07/22 12:53 本剤1回目の接種。12:55 めまい、冷汗、顔面蒼白が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13788	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021002）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124039）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/23 11:09 本剤1回目の接種。11:25 頭重感、頭痛が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13789	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020986）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124003）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度7分 2021/07/21 17:51 本剤1回目の接種。18:03 冷汗、めまい、頭痛が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13790	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020997）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124028）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/07/22 10:41 本剤1回目の接種。10:44 めまい、冷汗が発現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13791	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TAS0020987）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123995）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分 2021/07/21 18:42 本剤1回目接種。18:51 動悸が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13792	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020994）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124026）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/22 16：02 本剤1回目の接種。16：18 レベル低下、脱力、倦怠感、痙攣が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13793	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020981）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123999）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分。</p> <p>2021/07/21 13：18 本剤1回目の接種。13：30 嘔気が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13794	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020982）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124001）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温 36度8分</p> <p>2021/07/21 13：08 本剤1回目の接種。接種直後、頭重感、頭痛が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13795	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020951）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123863）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度3分。</p> <p>2021/07/16 11:40 本剤1回目の接種。12:30 浮遊感、口唇の腫れが発現。アナフ</p>

		<p>イラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13796	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020975）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123972）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/07/21 10:53 本剤1回目の接種。11:03 嘔気、冷汗、気分不良が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13797	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020969）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123964）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/20 10:55 本剤1回目の接種。11:11 息苦しさ、過呼吸が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13798	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020953）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123949）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温 35.9℃。</p> <p>2021/07/16 18:12 本剤1回目の接種。18:23 けいれん発作が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13799	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020974）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123973）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/20 12:32 本剤1回目の接種。12:48 頭痛、嘔気、めまいが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13800	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020952）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123950）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/16 16:51 本剤1回目の接種。17:08 冷汗、嘔気が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13801	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK002949）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123865）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/07/16 11:21 本剤1回目の接種。11:32 嘔気、めまい、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13802	くも膜下出血	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020948）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/08/03 09:00 本剤1回目の接種。 2021/08/08 急性くも膜下出血発現し、病院へ救急搬送。 2021/08/17 01:57 死亡確認。</p> <p>急性くも膜下出血の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13803	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020980）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124002）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：35度8分。 2021/07/21 13:00 本剤1回目の接種。13:07 気分不良、冷汗、顔色不良が発現。 アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13804	肺塞栓症	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020053）である。</p> <p>2021/01 近医受診し、心電図異常あり当院受診。造影CTにて肺塞栓を認め、抗凝固療法開始。 2021/03 造影CTの再検査にて肺塞栓消失を認めた。 2021/04 抗凝固療法終了。 2021/07/15 本剤1回目の接種。 2021/07/23 労作時呼吸苦出現。肺血栓塞栓症が発現したと考える。 2021/07/29 当院受診。造影CTで肺塞栓再発を認め、再度抗凝固療法開始。入院。 2021/08/11 心エコーにて右心負荷所見改善認め、退院。症状の軽快を確認。</p> <p>肺血栓塞栓症の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13805	くも膜下出血	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125512）である。</p> <p>2021/07/08 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/04 本剤2回目の接種。接種後12時間後に一過性の頭痛、呼吸苦が出現。</p> <p>2021/08/11 18:45 突然の頭痛、呼吸苦、痙攣が出現し、搬送。来院時GCS 3/3/6で、CT等の結果、くも膜下出血と診断され入院。頭部造影CT上で左脳底動脈、上小脳動脈分岐部に約3.7mmの脳動脈瘤を認めた。</p> <p>2021/08/23 死亡を確認した。</p> <p>くも膜下出血の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13806	急性心筋梗塞	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21126070）である。</p> <p>被験者はうつ病で内服治療中であった。</p> <p>2021/07/31 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/25 07:00 嘔吐、胸背部痛あり。09:00 近医受診。心電図で急性心筋梗塞疑いとなり当院救急搬送。緊急心臓カテーテル検査で左冠動脈前下行枝、右冠動脈の2枝の急性閉塞の所見。心原性ショックとなっており、緊急でIABP挿入のうえ経皮的冠動脈インターベンション施行。再環流に成功し、入院。術後CPK 11059まで上昇し、広範な心筋障害となった。低心拍出量症候群、重症心不全をきたし、NPPV使用していたが呼吸状態維持できず気管内挿管を行った。その後も高容量の昇圧剤を使用した。が、血圧維持できずアシドーシス進行。</p> <p>2021/08/27 19:28 死亡を確認。</p> <p>急性心筋梗塞の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13807	COVID-19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>コロナ罹患は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/27 11:00頃 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 医療機関受診。コロナ罹患が認められた。</p> <p>コロナ罹患の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13808	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/02 頃 本剤1回目の接種。 2021/08/06 濃厚接触者と認められた。 2021/08/07 PCR検査にて陰性。 2021/08/11 咳、鼻づまりが発現。 2021/08/16 再度PCR検査。 2021/08/18 PCR検査陽性、コロナ感染が判明。 2021/08/19 咳が継続。</p> <p>コロナ感染の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13809	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>コロナ感染は、企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/15 本剤1回目の接種。 2021/07/23 医療機関受診し、コロナ感染との診断。軽症のため、自宅療養となる。 2021/08/03 回復。</p> <p>コロナ感染の転帰は、軽快。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13810	ギラン・バ レー症候群	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020967）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123969）である。</p> <p>ギラン・バレー症候群は企業により重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温：36度1分</p> <p>2021/07/09 13:30 本剤1回目接種。 2021/07/10 から 11 倦怠感の出現。発熱なし。 2021/07/12 左手から右手、左足へとだるさが出現。 2021/07/16 神経内科で受診。抗 GMI - IgG 抗体：陽性 COI：1.53(正常：0.4未満)、 抗 GQIB IgG 抗体：陰性 COI:0.07 (正常:0.4未満) 2021/07/20 誘発筋電図 ギラン・バレー症候群と考えられる。プレガバリン、メチコパールの外来投薬治療。 発症後も入院もなく、ほぼ通常勤務している。</p>

		<p>ギラン・バレ症候群の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13811	意識消失； 痙攣発作	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者（医師以外）による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124266）である。</p> <p>意識消失、けいれんは企業により重篤と判断された。</p> <p>過去にパニック症候群の既往あり。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/18 11:40 本剤1回目の接種。11:45 接種後10分以内に意識消失、けいれんが5分ほどみられた。アナフィラキシー症状はなし。経過観察で回復。救急要請したが、全身状態の回復がみられ、本人も搬送に同意されなかったため搬送せず。既往歴による迷走神経発作を発症したと考える。</p> <p>意識消失、けいれん、迷走神経発作の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13812	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021008）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124065）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/25 10:34 本剤1回目の接種。10:46 ふらつき、めまい、腹痛が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13813	リンパ節症； 発熱； 胸痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123795）である。</p> <p>2021/07/05 13:30 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/08/02 13:30 本剤2回目の接種。夜間より38℃以上の発熱と胸痛を認めた。 2021/08/06 解熱傾向となったが胸痛が持続したため入院、経過観察となった。 2021/08/11 胸痛は消失し退院となった。</p> <p>発熱、胸痛、左腋窩リンパ節腫脹の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13814	心筋炎； 心膜炎； 胸痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123752）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：不明。 2021/08/06 夕方、本剤2回目の接種。 2021/08/08 午前、胸部違和感が発現した。 2021/08/09 01:30 憎悪傾向であり医療機関受診。心電図上ST上昇と、トロポニンI上昇にてACS否定のため、CAG施行。冠動脈狭窄なく、急性心筋炎、急性心膜炎の診断。 日付不明 NSAIDS コルヒチン内服にて症状改善。 2021/08/13 退院。</p> <p>胸痛、急性心筋炎、急性心膜炎の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13815	大球性貧血； 悪性貧血； 溶血性貧血	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0020970）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123977）である。</p> <p>2021/07/11 本剤1回目の接種。 2021/07 悪性貧血が認められた。大球性貧血、溶血性貧血のため入院し、輸血施行した。 2021/08 症状は軽快した。</p> <p>悪性貧血、大球性貧血、溶血性貧血の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13816	意識消失； 発熱	アナフィラ キシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0020965）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123965）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/04 11:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/01 11:00 本剤2回目の接種。接種後30分間は問題なく過ごして帰宅した。夕方頃より発熱あり。</p> <p>2121/08/02 01:00頃 夜間トイレに行こうとした際に意識消失、目線があっておらず体が硬直していたとのことで救急要請し、当院受診。来院時、体温38.9℃、Bp122/64、HR84、SpO2 98%、意識清明で神経所見なし。意識消失したが、心電図所見もなし。アセリオ1000mg点滴静注後、軽快したため帰宅。</p> <p>発熱、意識消失の転帰は軽快。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13817	ベル麻痺； 顔面麻痺		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020972）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123978）である。</p> <p>右顔面神経麻痺、ベル麻痺は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/21 16:00 本剤1回目の接種。20:00頃 発熱あり。</p> <p>2021/07/22 21:00 口の右側が閉じきらない、右の口角低下、右目の瞼が閉じ切らない、右舌のしびれ、味覚がない症状、右顔面神経麻痺を自覚した。</p> <p>2021/07/24 救急受診。</p> <p>2021/07/26 脳外科受診。採血検査、ベル麻痺と診断。</p> <p>2021/08/12 約3週間経過し、8割ほどの回復。</p> <p>2021/08/19 約4週間経過し、味覚の低下と顔の違和感が残る。</p> <p>発熱、右顔面神経麻痺、ベル麻痺の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13818	COVID -19		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020995）である。</p> <p>コロナ感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/12 11:15 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/07 18:00 発熱38度、倦怠感軽度あり。</p> <p>2021/08/10 PCR検査実施。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/11 14:05 本剤2回目の接種。夕方、PCR陽性判明。</p> <p>2021/08/17 軽快。</p>

		<p>コロナ感染の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13819	意識消失	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020983）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124008）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/17 14：26 本剤1回目の接種。14：35 臥位で健康観察中に意識消失し椅子より転倒。転倒後、意識は速やかに回復し、自力で椅子に復帰。救護エリアへ移動し、臥位安静にて経過観察。バイタル異常なし。麻痺なし。外傷なし。15:00頃 経過観察後、帰宅。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>意識消失、転倒、血管迷走神経反射の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13820	COVID - 1 9	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020998）である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/12 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/30 同居人がコロナ感染判明。</p> <p>日付不明 濃厚接触者となる。</p> <p>2021/08/02 PCR 検査陰性。</p> <p>2021/08/05 発熱、倦怠感出現。</p> <p>2021/08/06 PCR 検査にて陽性判明。新型コロナウイルス感染が認められた。</p> <p>2021/08/17 症状回復を確認。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13821	COVID - 19	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020996）である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度9分。 2021/07/12 10：00 本剤1回目の接種。 2021/08/07 18：00 夕方、37度台の発熱。 2021/08/09 微熱あり。微熱以外は症状なし。 2021/08/10 PCR検査実施。 2021/08/11 陽性判定。新型コロナウイルス感染が認められた。 2021/08/17 症状回復を確認。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13822	異常感覚	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021034）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124154）である。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度2分。 2021/08/19 16：32 本剤1回目の接種。16：50 周期的な呼吸困難感と四肢末梢のしびれ感あり。血圧・脈拍・酸素飽和度・心電図モニターでは異常を認めない。知覚異常と考えられる。過換気症候群との鑑別を要するため、他院へ紹介・搬送となった。</p> <p>知覚異常の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13823	失神寸前の 状態； 意識消失； 転倒	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021023）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124091）である。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度8分 2021/08/19 09：09 本剤1回目の接種。09：10 座位で健康観察中に意識消失し、椅子から前のめりで転落。ストレッチャーでベッドへ移動中の2分程度で意識回復。 09：21 救急車で医療機関へ搬送、迷走神経反射と診断を受けた。その後、症状回復が確認された。</p> <p>意識消失、椅子から前のめりで転落、迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13824	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021006）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124051）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/24 10:27 本剤1回目の接種。 10:36 嘔気、めまい、冷汗が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13825	脳出血	高尿酸血症； 高血圧	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124111、v21124403）である。</p> <p>過去に喫煙歴のある被接種者。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/10 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/12 18:00 右上下肢麻痺、ろれつ不良を発症し当院へ救急搬送。頭部CTで左被殻に12mL程度出血を認め、同日入院。降圧を中心とした保存的加療を行った。</p> <p>日付不明 入院後、血腫のわずかな増大はあったがその後は増大なく経過した。右上下肢麻痺、ろれつ不良は軽減も後遺症として残存した。</p> <p>脳出血(左被殻出血)の転帰は、後遺症あり。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13826	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021004）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124038）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/07/23 16:15 本剤1回目の接種。16:24 軽度呼吸苦、冷汗が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13827	倦怠感； 嘔吐； 意識消失； 発熱； 顔面損傷	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123803）である。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。 2021/08/11 午後 本剤2回目の接種。 2021/08/12 04:00頃 発熱、倦怠感が出現、その後嘔吐あり。08:00頃 リビングからトイレへ向かう際に10秒間程度意識消失し、前頭部・左頬部・鼻部打撲し、救急車要請。09:12 救急車が当院へ到着。JCS:0、BT=38.2と、SP02=97%、P=86。アセリオ100mg 0.5袋投与後、ソリューゲンF500ml開始。10:20 BT37.9℃。頭部CT、採血で特に異常所見認めず、少し吐き気認めため、メトクロプラミド5mg1T 5回分処方。自身で水分摂取可能であり、歩行可能であることから帰宅とした。</p> <p>発熱、倦怠感、嘔吐、意識消失の転帰は、回復。 前頭部・左頬部・鼻部打撲の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13828	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021007）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124052）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/07/24 12:13 本剤1回目の接種。12:16 強い動悸が発現。アナフィラキシーと考えられる。 アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13829	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021005）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124053）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/07/23 10:17 本剤1回目の接種。10:25 発汗、胃部不快感が出現。アナフィラキシーと考えられる。 アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13830	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021010）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124066）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/07/25 13：12 本剤1回目の接種。13：27 動悸、気分不良が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13831	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021009）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124067）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分 2021/07/25 12：20 本剤1回目の接種。12：46 舌のしびれが発現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13832	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021015）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124086）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/07/25 18:02 本剤1回目の接種。18:14 右手、両足のしびれが発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13833	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021001）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124037）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度1分 2021/07/23 10:33 本剤1回目の接種。10:50 めまい、軽度嘔気が出現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13834	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021012）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124072）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。 2021/07/25 15:02 本剤1回目の接種。15:33 口のしびれが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13835	意識消失	不快気分	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師以外の接種者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123899）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/07/14 11:50 本剤1回目の接種。11:55 接種直後よりやや気分不快が出現、椅子に座っている間に意識消失した。直後 BP 93/52、P53。血管迷走神経反射と考える。</p> <p>日付不明 症状回復。</p> <p>血管迷走神経反射、意識消失の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13836	徐脈	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123931）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度5分。 2021/07/19 10：12 本剤1回目の接種。10：17 貧血様症状あり。10：19 血圧低下、徐脈出現。血管迷走神経反射症状と考える。症状は回復。</p> <p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13837	ショック症状	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師以外の接種者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123918）である。</p> <p>ショック症状は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.4℃ 2021/07/14 14:50 本剤1回目の接種。14:55 「視界が暗くなってきた」との訴え。気分不快、冷汗、ショック症状あり。血管迷走神経反射の症状と考える。経過観察実施。</p> <p>日付不明 症状軽快。</p> <p>血管迷走神経反射、ショック症状の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13838	徐脈	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123912）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。 アレルギー（花粉、ハウスダスト）を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/19 10：38 本剤1回目の接種。10:45 接種後すぐに嘔吐、血圧低下、徐脈、冷汗が発現。血管迷走神経反射と考えられる。その後、症状は回復。</p> <p>血管迷走神経反射（嘔吐、血圧低下、冷汗）、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13839	コリン作動性症候群	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123889）である。</p> <p>迷走神経過緊張の疑いは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/07/13 13:58 本剤1回目の接種。14:03 接種して5分経過した後より、気分不快あり。血管迷走神経反射と考えられる。迷走神経過緊張の疑いあり。その後、症状軽快。</p> <p>気分不快、血管迷走神経反射、迷走神経過緊張の疑いの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13840	ショック	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123895）である。</p> <p>ショックは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度1分 2021/07/14 11:10 本剤1回目の接種。11:15 接種後待機中に眼が見えない感じがして、耳閉塞感を訴える。BP80台、冷汗、ショックあり。 日付不明 症状回復。</p> <p>眼が見えない感じ、耳閉塞感、冷汗、ショックの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13841	徐脈	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123940）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。 2021/07/19 10:17 本剤1回目の接種。10:22 貧血様症状あり。血圧低下、徐脈が認められた。血管迷走神経反射と考えられる。その後、症状は回復。</p> <p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13842	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021011）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124073）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/07/25 13:36 本剤1回目の接種。13:43 顔面蒼白、脱力、めまいが発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13843	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021017）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124085）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度8分 2021/07/25 18:18 本剤1回目の接種。18:23 嘔気、発汗が発現。アナフィラキシー症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13844	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021021）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124087）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.5℃ 2021/07/25 18:28 本剤1回目の接種。18:50 手足の冷え、動悸が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13845	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020971）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：V21123974）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分。</p> <p>2021/07/20 11：30 本剤1回目の接種。11：43 嘔気、めまいが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13846	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021013）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124075）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/25 16：45 本剤1回目の接種。17：03 息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13847	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020978）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123994）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/21 13:03 本剤1回目の接種。13:13 咽頭の不快感、嘔気、気分不良が出現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13848	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0020984）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123996）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p>

			<p>2021/07/21 16:28 本剤1回目の接種。16:41 咽頭の不快感、そう痒感が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13849	<p>悪心；</p> <p>片頭痛；</p> <p>発熱</p>	<p>片頭痛；</p> <p>自己免疫性 甲状腺炎；</p> <p>高血圧</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124129）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度0分。</p> <p>2021/08/10 14:00 本剤2回目の接種。23:00 夜から38℃台の発熱をきたし、嘔気で食事、水分摂取不良。</p> <p>2021/08/13 発熱は継続。04:00 最高38.6℃の発熱で食事や水分を取れず、当院受診。経過中持病である片頭痛の憎悪も見られており、WBC 2800、CRP 5.2であったため炎症所見を認め、入院加療となった。</p> <p>日付不明 補液を行い管理して、食事が取れるようになり、微熱で推移していたが、片頭痛の再燃なし。</p> <p>2021/08/16 WBC 3120、CRP 0.53 で自宅退院となった。</p> <p>発熱、嘔気、片頭痛の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13850	<p>アナフィラキシー反応</p>		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0020977）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123997）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/21 11:38 本剤1回目の接種。11:53 めまい、気分不良が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13851	溶血性尿毒症候群		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0020963）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123968）である。</p> <p>溶血性尿毒症候群は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。 2021/06/26 本剤1回目の接種。 2021/06 血尿が出現。溶血性尿毒症候群と考えた。 2021/07 回復。</p> <p>溶血性尿毒症候群の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13852	失神		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124133）である。</p> <p>失神は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/08/15 08:34 本剤1回目の接種。08:35 接種後に失神。失神時、血圧 52/32。その後、自然に意識レベル改善。経過観察にて血圧 109/69 に改善。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13853	失神	失神寸前の状態	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124132）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/16 15:34 本剤1回目の接種。15:35 接種後に失神、その後自然に意識レベル改善。血圧 115/38、HR40。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>失神、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13854	徐脈	季節性アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123928）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/19 13:35 本剤1回目の接種。13:40 ふらふらとしていた。徐脈あり。 血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13855	脳出血	高血圧	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>日付不明 本剤接種（回数不明）。脳出血が発現し左半身に麻痺が残っている。 日付不明 入院。 脳出血の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13856	肝機能異常		<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/06/26 本剤接種（回数不明）。 2021/06/29 肝機能障害が発現した。ビリルビン6、AST183、ALT145 まで上昇。 2021/07/06 正常値範囲内まで回復。 肝機能障害の転帰は回復。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13857	多形紅斑		<p>本例は、当社 MR を介して医師により報告された。</p> <p>多形滲出性紅斑は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/24 本剤1回目の接種。 2021/08/01 多形滲出性紅斑が発現。他院にてポララミン注射にて治療。 2021/08/20 PEG アレルギー疑いの為、皮膚科受診。受診時には回復していたが多形滲出性紅斑が疑われた。 多形滲出性紅斑の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13858	心筋炎		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124024）である。</p> <p>2021/07/17 本剤1回目の接種。 2021/08/15 本剤2回目の接種。 2021/08/16 朝より、38.0℃の発熱。昼から胸痛が出現。 2021/08/17 昼から胸痛が増悪。夜間にかけて、さらに増悪のため、救急受診。血液検査で、CK、トロポニン値の上昇、心電図でST上昇を示した。 2021/08/18 当院へ転送。急性心筋心膜炎の診断で入院。 日付不明 経過観察中。</p> <p>急性心筋心膜炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13859	急性汎発性 発疹性膿疱 症		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124029）である。</p> <p>2021/07/19 本剤1回目の接種。 2021/07/30 発熱および、接種部位である右上腕の膨脹を認めた。その後、左胸背部や左上肢にも紅斑が拡大。微小膿疱も出現。 2021/08/02 皮膚科入院。急性汎発性発疹性膿疱症と診断。PSL0.5mg/kg 開始。 2021/08/08 症状軽快。 急性汎発性発疹性膿疱症の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13860	アナフィラ キシー反応	アトピー； 食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124200）である。</p> <p>2021/07/22 本剤1回目の接種。その後口腔内しびれ感、咽頭部圧迫感を自覚したが、経過観察にて軽快していた。 2021/08/19 19:16 本剤2回目の接種。 19:30 経過観察中に、床に倒れこむ。職員観察し苦悶様表情。意識障害あり、ストレッチャーにて救護室へ移送。顔面、前頸部に紅斑認める。BP112/77、HR113、SP02 99%、意識レベル JCS E3VM6。 19:37 皮疹、体幹部に拡大。四肢にも紅斑認める。アナフィラキシーと判断し、大腿外側にエピネフリン0.3mg 筋肉内注射。輸液路確保し、ソルアセト点滴開始。呼吸音明らかな喘鳴なし。 19:45 救急要請。意識レベル E4V5M6 に改善。紅斑やや改善。問診にて唾の飲み込みづらさ、呼吸困難感あり。咽頭浮腫による嚥下障害、呼吸困難を疑う。両側結膜充血を認め、軽度の眼瞼浮腫も認める。最終バイタル、BP145/105、HR82、SP02 100%。 19:55 医療機関に向け搬送。</p>

			<p>口腔内しびれ感、咽頭部圧迫感、アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13861	アナフィラキシー反応	COVID-19	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124205）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/08/18 16:00 本剤2回目の接種。17:00 息苦しさ、悪心、全身性掻痒感、浮腫、発疹が急速に出現。また、38℃台の発熱あるも受診せず。</p> <p>2021/08/19 症状やや軽快するも浮腫、息苦しさ継続し受診。レベル1相当のアナフィラキシーと考えられる。その後、回復した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13862	失神寸前の状態； 過敏症		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した事務担当者による副反応報告症例（TASK0021045）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/29 16:50 本剤1回目の接種。接種直後、目がかすむ、気持ちが悪い、頭痛、吐き気、喉の痛みあり。血管迷走神経反射による症状が認められる。即時型のアレルギー反応の疑い。ショック程ではない。17:50 血圧98/59。アドレナリン1mg/ml注射。念のため病院へ搬送。</p> <p>血管迷走神経反射、即時型のアレルギー反応の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13863	末梢腫脹; 脊髄炎	うつ病; 糖尿病; 高血圧	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した接種者(医師以外)による副反応報告症例(厚生労働省受付番号:v21124141)である。</p> <p>2021/07/26 本剤1回目の接種。右上腕に接種した。</p> <p>2021/07/27 朝、両足がジンジンしてしびれたようになり、毎日少しずつしびれが上に上がっていた。胸に来た時に帯を締めた感じがあり、胸部分の感覚がなかった。</p> <p>2021/07/30 病院のコロナウイルス副反応外来を受診。接種部の腫脹が認められた。メコパラミン500μg 3錠3\timesと抗ヒスタミン薬の処方経過観察となった。</p> <p>2021/08/11 症状改善乏しいため再度受診し、本剤接種より16日経過しているため他疾患を疑われ当院へ検査入院となった。脊髄炎疑いで入院加療となった。</p> <p>2021/08/14 ステロイドパルス療法を実施(2021/08/16まで)。</p> <p>接種部の腫脹の転帰は、不明。 脊髄炎の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13864	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例(TASK0021061)であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例(厚生労働省受付番号:v21124304、v21124305)である。</p> <p>2021/07 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前体温:36.4$^{\circ}$C</p> <p>2021/08/12 10:55 本剤2回目の接種。接種後10分後、突然に嘔気、頭痛、過換気、冷や汗を発症。症状は急速に進行した。11:10 ベッドへ移動後、胸痛、呼吸の乱れを伴い意識朦朧状態となり、意識レベル低下していることからアナフィラキシーを疑った。11:30 エピペン使用。一時的に呼吸の乱れが落ち着くが、両手のしびれ、頭痛を訴える。問いかけにもやや反応が鈍く、四肢の脱力を認めるようになった。その後も回復せず、病院へ搬送。同日に入院。</p> <p>2021/08/13 症状回復を確認。退院。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13865	アナフィラキシー反応; 痙攣発作; 転倒		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例(厚生労働省受付番号:v21124201)である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/19 17:55 本剤2回目の接種。直前の問診医による問診上問題の指摘なく通常接種の流れであった。</p> <p>18:00頃 接種直後、顔面蒼白・意識混濁・転倒にて発見、救護室に搬送となった。搬送時ショックバイタル(血圧計で測定不能、橈骨動脈蝕知不能)・全身チアノーゼ・意</p>

		<p>識混濁 (JCS2-10、GCS E3V4M5)・全身冷汗を認め、アナフィラキシーの診断にてアドレナリン 0.3mg 筋注 (左大腿外側 : Ep-IM)・末梢静脈ルート確保による生理食塩水投与・酸素マスク及びアンビューバッグによる酸素投与実施。数分後、血圧 80 台・チアノーゼ軽減・意識レベル改善傾向あるも一過性で再度症状悪化、全身の痙攣も出現認め 2 回目の Ep-IM を実施。この直後救急車が到着し、呼吸状態悪化傾向にあったため救急隊の高機能のアンビューシステムに変更し気管内挿管スタンバイにて病院に救急搬送。搬送後更なる輸液追加・ソルメドロール 125mg 静注実施されるが反応不十分のため 3 回目の Ep-IM を実施。この結果血圧が 120 台まで上昇・チアノーゼも改善傾向を得た。状況観察のためそのまま同院 ICU へ入院となった。</p> <p>転倒、アナフィラキシー、痙攣の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13866	<p>アナフィラキシー反応； 消化管浮腫</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した経過観察者による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21124256) である。</p> <p>アナフィラキシー、腸管浮腫は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。接種後、腋窩・鎖骨下リンパ節の腫大あり。 日付不明 接種前の体温 : 36 度 3 分。 2021/08/17 16:30 本剤 2 回目の接種。接種直後、悪心および腹痛あり。バイタルサイン異常なし。アナフィラキシーと考えられる。アナフィラキシーショックは想起しないものの腸管浮腫の可能性あり。抗ヒスタミン及びステロイド投与を行なった。その後、症状軽快した。</p> <p>腋窩・鎖骨下リンパ節の腫大の転帰は、不明。 アナフィラキシー、腸管浮腫の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13867	<p>心原性ショック； 心筋炎</p>	<p>大動脈解離； 高血圧</p> <p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例 (厚生労働省受付番号 : v21124241) である。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。 日付不明 接種前の体温 : 36 度 4 分。 2021/07/23 13:30 本剤 2 回目の接種。 2021/07/27 12:00 持続する左胸部圧迫感を自覚。 2021/07/30 前医受診時に心筋逸脱酵素の上昇、心電図異常を認め当院に搬送。左室収縮性低下を認め、当日入院とした。入院後、さらに心機能悪化し、持続する心室頻拍、心原性ショックとなり高用量のカテコラミン、抗不整脈薬の投与を要した。 2021/07/31 ICU で治療を行った (2021/08/08 まで)。カテーテル検査では心筋梗塞は否定的だった。</p>

			<p>日付不明 心原性ショックを伴う重症急性心筋炎と考えられる。</p> <p>2021/08/18 徐々に安定し、独歩で退院。症状は軽快している。</p> <p>胸部圧迫感、急性心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13868	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124257）である。</p> <p>小児期に食物アレルギー（小麦）があるが寛解していた被験者。</p> <p>2021/08/13 14:05 本剤1回目の接種。接種後10分以内に嘔声と呼吸困難を訴えた。血圧低下なし、皮疹なし、腹部症状なし。アナフィラキシーと考えられる。救急要請後、アドレナリン0.3mg相当を筋注し、2分で症状が軽快した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13869	アナフィラキシー反応	蕁麻疹	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021070）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/07 14:47 左上肢に本剤1回目の接種。15:10 左腕、左第1指に浮腫、冷感、接種部位の熱感あり、アナフィラキシーを疑う。症状は急速な進行を伴い、突然発症した。血圧：126/89mmHg、心拍数：89、SpO2：98%、体温：36.7℃。15:20 左上肢、特に左腕の接種部位の熱感。左前腕の明らかな腫脹から、アレルギー反応の可能性が高いと判断した。体調に変わりないため帰宅を許可。エンペラシン配合錠（=セレスタミン）を3錠分3毎食後で処方。</p> <p>アナフィラキシー、アレルギー反応の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13870	死亡	食物アレルギー	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた職域接種担当者からの報告である。</p> <p>2021/09/06 医療従事者(行政解剖担当医)から追加情報を入手した。</p> <p>2021/09/08 追加情報として医薬品医療機器総合機構を通じて入手した解剖医による副反応報告症例(厚生労働省受付番号:v21126206)である。</p> <p>2021/07/14 11:26頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/11 11:13頃 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/12 朝、家人により死亡しているところ発見される。警察にて死亡確認。医療機関に搬送され、死後CTによるAI診断にて、脳出血及び心臓等の異常所見はなし。</p> <p>2021/08/13 09:00 行政解剖実施。死因は解剖所見のみからでは、明らかでなかった(死因不明)。</p> <p>2021/09/06 病理組織検査を行うべく全身諸臓器の病理組織標本を製作している。</p> <p>2021/09/08 現在、死因検索中。本屍はこれまで大きな既往歴はなく、健康診断では、心電図で完全右脚ブロックが指摘されていたものの症状はなく経過観察されていた。直近の血液検査でも明らかな異常は指摘されていない。喫煙習慣はなく、過度な飲酒習慣もなかったという。死体所見、及び発見までの状況から本屍は、本剤接種後およそ20時間程度で死亡したものと推測される。また死後約8時間の段階で深部体温が35度あったことから、死亡時に高体温であったことが考えられた。解剖時には、体表に死因となりうる損傷はなかった。内景所見では、急死を示唆する高度な溢血点、諸臓器のうっ血、暗赤色流動心血を認めた。本屍の解剖学的な特徴所見として、心臓で二次孔型の心房中隔欠損、胸腺の残存を認めた。しかし、明らかな心肥大や寝室の拡張などはなく、そのほか急死の原因となりうるような頭蓋内の出血や冠動脈の血栓・硬化、大動脈の解離、肺塞栓、咽頭の浮腫などの疾病はなかった。また、尿や心臓血の検査で薬毒物は検出されていない。以上のように、本屍の死因は体表観察や肉眼解剖所見のみからでは明らかではない。鑑別としては、心臓性急死や、肉眼的には捉えにくい炎症性疾患などが考えられる。そのためより慎重に死因を推定すべく、現在全身諸臓器を組織学的に評価中である。</p> <p>検死・解剖所見</p> <ul style="list-style-type: none"> ・死体所見から本剤接種後およそ20時間程度で死亡したものと推測された。 ・外表所見からは死亡時に高体温であったことが示唆されたほかは死因となりうる損傷はなし。 ・肉眼解剖所見では急死を示唆する所見が認められたが、急死の原因となりうる明らかな疾病は確認されず。 ・そのほか薬物検査等でも明らかなものは検出されず。 <p>追跡調査予定あり。</p>
-------	----	---------	---

13871	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021058）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124312）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/27 12:13 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/28 12:20 意識消失した。意識消失後まもなく意識は戻る。血圧が60台であったため、血管迷走神経反射と診断。30分ほど経過観察し、回復したため帰宅。</p> <p>意識消失、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13872	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021056）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124309）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度6分。</p> <p>2021/07/28 11:00 本剤1回目の接種。11:52 接種後に意識消失、転倒あり。30分安静にて症状軽快し、帰宅。</p> <p>意識消失、転倒の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13873	徐脈	動物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123891）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/07/19 10:30 本剤1回目の接種。10:40 くらくなる症状あり。血圧低下、徐脈が発現。血管迷走神経反射の症状と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射、徐脈の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13874	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021059）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124311）である。</p> <p>意識喪失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p>

			<p>2021/07/26 16:56 本剤1回目の接種。17:10 接種後一時意識喪失、直後反応あり。バイタルは正常。嘔気あり。迷走神経反射の疑い。休養後、症状軽快し帰宅。</p> <p>迷走神経反射、意識喪失の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13875	<p>パニック障害；</p> <p>不安；</p> <p>振戦；</p> <p>過換気</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123888）である。</p> <p>アレルギー（日光、パイナップル）を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度5分</p> <p>2021/07/19 11:00 本剤接種（回数不明）11:33 接種30分後より過呼吸、手のふるえあり。臥位で横になるも、ふるえは治らず、パニック障害の疑いと思われるが、改善ないため救急搬送とした。</p> <p>不安、過呼吸、手のふるえ、パニック障害の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13876	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021057）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124313）である。</p> <p>意識喪失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.3℃</p> <p>2021/07/31 13:42 本剤1回目の接種。13:50 顔色不良、冷汗、一時意識喪失あり。血管迷走神経反射と考えられる。</p> <p>血管迷走神経反射、意識喪失の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13877	<p>動悸；</p> <p>末梢性浮腫；</p> <p>舌浮腫；</p> <p>血圧上昇</p>	アトピー性皮膚炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124156）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/19 13:42 本剤2回目の接種。13:56 動悸、血圧上昇、両手足・舌裏のむくみが広域に出現。その後症状回復せず、本人起き上がれないため、救急車にて搬送。入院となる。</p>

		<p>動悸、血圧上昇、両手足・舌裏のむくみの転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13878	意識消失	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124180）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/07/08 13：45 本剤1回目の接種。13：50 腹痛出現し、意識消失した。当院受診し、検査で大きな問題なく、血管迷走神経反射の診断。症状回復し帰宅。</p> <p>血管迷走神経反射、意識消失の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13879	失神	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124228）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分。</p> <p>2021/08/12 午後、本剤2回目の接種。</p> <p>13:29 座位で観察中に失神、転倒。呼びかけに速やかに反応あり。けいれんなどその他症状出現なし。BP145/68、HR95、SpO2 99%（RA）、JCS 0。臥位安静を指示。血管迷走神経反射の疑い。</p> <p>13:40 HR79、SpO2 99%（RA）、JCS 0。</p> <p>14:00 BP110/70、HR67、SpO2 99%（RA）、JCS 0。帰宅を指示。症状は回復。</p> <p>失神、転倒、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13880	失神寸前の状態： 高血圧緊急症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124307）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度5分。</p> <p>2021/08/18 14：26 本剤2回目の接種。接種直後、血圧上昇、気分不良あり。安静経過観察で改善なく病院へ救急搬送。血管迷走神経反射及び高血圧性緊急症が考えられる。</p>

			<p>血管迷走神経反射、高血圧性緊急症の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13881	<p>パニック反 応；</p> <p>血圧上昇；</p> <p>頭痛</p>	<p>喘息</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した消費者による副反応報告症例（TASK0021065）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した消費者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124370）である。</p> <p>2021/07/23 11:40 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/21 本剤接種直前に冷汗、めまいを訴えたため接種を中止し、臥位で経過観察した。血圧 153/99、脈拍 90 で神経脱落所見は認めず、高血圧既往から接種に伴う心因性の血圧上昇と判断した。30分後、血圧 174/110 で気分は変わらず。13:45 本人希望で、臥位にて本剤2回目の接種。13:48 右側頭部痛を訴え、血圧 200/95 に上昇。パニック障害を疑ったが、頭蓋内出血が否定できないため救急要請した。</p> <p>頭痛、血圧の急上昇、パニック状態の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13882	<p>くも膜下出 血；</p> <p>動脈瘤破裂</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124274）である。</p> <p>2021/07/06 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/08/02 頭痛の訴え（自制可能）。</p> <p>2021/08/03 09:42 本剤2回目の接種。問診時、訴えなし。</p> <p>2021/08/07 頭痛、微熱あり。PCR検査をうけるも陰性。</p> <p>2021/08/09 22:30 意識混濁状態にて救急車要請し病院へ搬送。諸検査の結果、右中大脳動脈瘤破裂による脳内血腫と診断し、緊急開頭クリッピング術を施行した。なお来院時すでに血管攣縮を認めており、おそらく1週間前の発症を推察された。同日、入院。</p> <p>右中大脳動脈瘤破裂による脳内血腫の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13883	腎不全	キヤッスル マン病; 胆嚢炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124287）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/13 13:05 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/14 午後、発熱あり。</p> <p>2021/08/15 悪感あり。</p> <p>2021/08/17 39℃の発熱あり。</p> <p>2021/08/18 解熱。症状発現からの間、食事摂取はできていない。尿量も異常に少ない。</p> <p>日付不明 入院。入院時、Cre7.33と異常高値。腎不全と考えた。輸液にて治療中である。</p> <p>腎不全の転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13884	嘔吐; 多汗症; 悪心; 胸痛; 関節痛		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124181）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/06 13:10 本剤1回目の接種。15分間の安静時間は異常なし。13:40 全身の関節痛、多量の発汗、嘔吐あり。14:30頃 病院へ搬入。多量の発汗が認められた。点滴ルートを取り、ソルメドロール250mg（125mg2本）静注。一時軽快したように見えたが、10分後、胸痛訴えるため他院へ救急搬送。入院となる。</p> <p>2021/08/07 退院。</p> <p>日付不明 関節痛、嘔気は後遺症として継続。</p> <p>関節痛、嘔気の転帰は、未回復。</p> <p>多量の発汗、嘔吐、胸痛の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13885	痙攣発作		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した消費者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124193）である。</p> <p>痙攣は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/19 09:30 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/20 04:00頃 大きな声を出しながら右手を屈曲して5分ほど痙攣していた。救急要請。その後、痙攣なく帰宅。</p> <p>痙攣の転帰は、軽快。</p>

			追跡調査予定あり。
13886	感音性難聴； 神経系障害		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124409）である。</p> <p>両側低音障害型感音難聴は企業により重篤と判断された。</p> <p>2012年に右難聴、めまい、2016年に同症状にて受診歴を有する。</p> <p>2017/05/10 右難聴、めまい症状で当科を受診し、聴力・平衡機能検査で異常所見なく、柴苓湯処方、塩分制限・有酸素運動の生活指導</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/12 本剤2回目の接種。16：20 検査所見では、右耳優位の両側低音障害型感音難聴、僅かな右前庭障害の所見を認めた。柴苓湯を再処方。</p> <p>両側低音障害型感音難聴、右前庭障害の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13887	末梢性ニュー 一口パチー		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0020947）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21123946）である。</p> <p>末梢神経障害(左上肢下肢に痺れ)は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/27 11：00 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/25 11：00 本剤2回目の接種。左上腕に接種後、左上肢下肢に痺れが発現した。末梢神経障害と考えられる。</p> <p>末梢神経障害(左上肢下肢に痺れ)の転帰は未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13888	アナフィラ キシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021090）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124480）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分。</p> <p>2021/07/29 11:10 本剤1回目の接種。11:24 めまい、ふらつき、末梢冷汗が発現</p>

		<p>した。アナフィラキシーの症状が考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13889	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021092）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124478）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度1分。</p> <p>2021/07/30 16：10 本剤2回目の接種。16：27 冷汗、めまい、頭痛が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13890	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021091）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124481）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/07/30 16：00 本剤1回目の接種。16：06 ふらつき、嘔気が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13891	失神	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021082）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124450）である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/08/18 13：11 本剤1回目の接種。13：12 接種後気分不良訴えあり、立位で話している際に失神。リクライニング車いすにて下肢挙上し、バイタル測定。血圧111/73。血管迷走神経反射の症状と考える。13：22頃 呼名に応じる。13：32 気分軽</p>

			<p>快、帰宅。</p> <p>血管迷走神経反射、失神の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13892	末梢性ニューロパチー	靭帯捻挫	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021084）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124449）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/21 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：35度9分。 2021/08/18 10:40 本剤2回目の接種。左三角筋部に筋注時に痛み・痺れなどなし。 11:00 左前腕の重い感じが生じた。末梢神経障害の症状と考える。 2021/08/19 電話診療にて、左肘部から左母指にかけての屈側にピリピリとした異常感覚があるが、重い感じ、運動麻痺、感覚鈍麻はないとのこと。 2021/08/21 整形外科、神経内科受診。診察にて橈骨神経麻痺の疑いと診断でビタミンB12内服開始となった。</p> <p>末梢神経障害、橈骨神経麻痺の疑いの転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13893	ショック； 歩行障害； 浮動性めまい		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021087）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124463）である。</p> <p>2021/07/03 15:20 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前体温：36.1℃。 2021/07/31 15:20 本剤2回目の接種。15:30 ふらつき、歩行困難あり。その後、横になり安静にしたが、改善しなかったためアドレナリン0.3mLを筋注。自力で歩行困難のため病院へ救急搬送。プライマリーショックと診断され、入院せずに帰宅。症状は回復。</p> <p>ふらつき、歩行困難、プライマリーショックの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13894	COVID - 19	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021077）である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/13 11:16 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/09 11:15 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/14 新型コロナ感染者の濃厚接触者としてPCR検査を受けたところ陽性になった。軽度の鼻づまり以外症状の訴えなし。</p> <p>2021/08/23 症状軽快を確認。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、軽快。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13895	末梢性ニューロパチー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124415）である。</p> <p>2021/07/10 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/12 起床時から、左下腿外側から足甲、指まで感覚がなくなった。左足先が上がりずスリッパが脱げた。末梢神経障害が発現したと考える。</p> <p>2021/07/13 起床時から、左手首から先、小指側がないように感じた。左手に力が入らないが生活動作には支障はなかった。</p> <p>2021/07/23頃 少しずつ左足首が上がるようになった。</p> <p>2021/07/26 神経学的診察：左手根屈筋、骨間筋、小指外転筋、母指内転筋、前脛骨筋など軽度低下、左尺骨神経・腓骨神経支配筋の筋力低下、支配領域に表在感覚高感度低下。神経伝導検査：両正中神経遠位潜時延長、左肘部管潜時延長、左優位に両腓骨神経複合筋活動電位低下。自主訓練を継続。</p> <p>2021/08/20 自主訓練を継続して筋力、感覚は改善傾向。</p> <p>末梢神経障害の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13896	意識消失	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した会場責任者による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124357）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：35度6分。 2021/08/17 16：37 本剤1回目の接種。 16：40 座位にて意識消失。車椅子で救護室へ移動。T=35.0、P=49、BP=108/57、SpO2 100%。臥床させ、下肢挙上する。覚醒し、「怖い」と訴える。医師診察、迷走神経反射の診断。 16：45 T36.1、P62。BP104/65、SpO2 99%。「気がついたら、ここで横になっていた」と発言。 16：50 T36.1、P60、BP104/61、SpO2 100%。「もう大丈夫です」と発言。 17：03 本人希望により座位になる。水分摂取。 17：05 医師報告。医師より帰宅の許可。 17：07 独歩にて帰宅。症状は回復している。</p> <p>意識消失、迷走神経反射の転帰は、回復</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13897	下痢； 下腹部痛； 冷感； 異常感	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124371）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.6℃。 2021/08/22 本剤1回目の接種。15：00頃 接種後5分後、気分不良を訴え、グッタリし冷感著明ですぐに車椅子で救護室に搬送。T36.0℃、P60、BP84/50、SpO2 97%、意識は清明。排便訴えあり車椅子でトイレにて両手1杯普通便、その後下痢便排泄あり。その後も下腹部痛が強く動けない状態で救急搬送となる。</p> <p>気分不良、冷感、下痢便、下腹部痛の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13898	アナフィラキシー反応； 転倒	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021088）である</p> <p>2021/07/18 本剤1回目の接種。 日時不明 接種前の体温：35度7分。 2021/08/19 17：50 本剤2回目接種。直前の問診医による問診上問題の指摘ない通常接種。18：00 顔面蒼白・意識混濁・転倒にて発見。救護室に搬送。症状は急速な進行を伴い、突然発症した。搬送時のショックバイタル（血圧計で血圧測定不能、橈骨動脈触知不能）・全身チアノーゼ・意識混濁（JCS2-10、GCS E3V4M5）・全身冷汗を認めアナフィラキシーの診断にてアドレナリン0.3mg筋注（右大腿外側：Ep-IM）・抹</p>

			<p>消静脈ルート軽減・意識レベル改善傾向あるも一過性で再度症状悪化、全身の痙攣も出現認め2回目のEp-IMを実施。救急車到着し、呼吸状態悪化傾向あったため救急隊の高機能のアンビューシステムに変更し気管内挿管スタンバイにて病院へ救急搬送、搬送後更なる輸液追加・ソルメドロール125mg静注実施されるが反応不十分の為、3回目のEp-IM実施。この結果血圧が120台まで上昇・チアノーゼも改善傾向を得た。状態観察の為、そのまま同院ICUへ入院となった。</p> <p>2021/08/20 退院。症状軽快を確認。</p> <p>アナフィラキシー、転倒の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13899	アナフィラキシー反応	<p>過敏症；</p> <p>食物アレルギー</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124524）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/19 19：13 本剤1回目の接種。19：23 アナフィラキシーが発現した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13900	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021079）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124425）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.1℃</p> <p>2021/07/26 10:52 本剤1回目の接種。11:03 嘔気、呼吸苦、気分不良が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13901	アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124354）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/16 本剤1回目の接種。 日付不明 吐気、熱、倦怠感あり。 日付不明 2回目接種を主治医に相談。接種した方が良いとの返答あり。 日付不明 接種前の体温：35度6分</p> <p>2021/08/13 10：06 本剤2回目の接種。ベッド上にて施行。 10：13 BP153/128、HR91、SP02 97%。徐々に気分不快出現。 10：20 アナフィラキシーを発症。BP133/97、HR73、SP02 97%。 10：25 BP109/75、HR68、SP02 98%。 10：30 BP78/58、HR78、SP02 96%。血圧低下あり。 10：33 救護室へ移動。 10：35 ルートキープ。ラクテック 500mL 開始。 10：38 BP144/87、HR69、SP02 97%。 10：39 酸素 3L で開始。 10：51 ソルメドロール 40mg＋生食 50mL 側管より開始。 12：47 BP164/116、P71、気分不快なし。帰宅。症状は軽快。</p> <p>吐気、熱、倦怠感の転帰は、不明。 アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13902	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021081）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124448）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。 2021/07/28 11：20 本剤1回目の接種。11：30 嘔気、嘔吐、気分不良、腹痛が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13903	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021080）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124424）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日時不明 接種前の体温：36度5分 2021/07/27 13:00 本剤1回目接種。14:05 呼吸のしづらさ、気分不良が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13904	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021089）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124471）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/07/28 17:42 本剤1回目の接種。17:43 一時的なレベル低下、気分不良が認められた。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13905	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021093）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124479）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/07/30 16:51 本剤1回目の接種。16:57 動悸、めまい、嘔気が発現。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13906	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021083）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124447）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p>

		<p>日付不明 接種前体温：36度1分。</p> <p>2021/07/28 16：57 本剤1回目の接種。17：15 動悸、発汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査を試みたが報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13907	脳梗塞	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>脳梗塞は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/14 17:30頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/14 脳梗塞を発症。</p> <p>脳梗塞の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13908	<p>パニック障害；</p> <p>感覚鈍麻；</p> <p>落ち着きのなさ；</p> <p>過換気</p>	<p>不安障害</p> <p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>不安症状をきたす神経的な病歴がある被接種者。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/12 本剤2回目の接種。接種後30分のうちに、不穏症状、手足のしびれ、軽い過呼吸をきたしたため、エピペン投与後に付近の病院に搬送。搬送先の医師の見立てとしてパニック障害と診断。夕方には症状回復し、帰宅。</p> <p>不穏症状、手足のしびれ、軽い過呼吸、パニック障害の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13909	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021125）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124557）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/05 17:00 本剤2回目の接種。17:01 息苦しさ、動悸が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13910	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021130）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124584）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分</p> <p>2021/08/06 17:09 本剤2回目接種。17:55 頭痛、貧血症状が発現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13911	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021124）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124560）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/08/05 16:05 本剤1回目の接種。接種直後、ふらつき、めまい、一時的なレベル低下が発現。アナフィラキシーと考えられる。エピペン使用。結果、血管迷走神経反射であった。</p> <p>アナフィラキシー、血管迷走神経反応の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13912	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021126）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124558）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種</p> <p>日付不明 接種前体温：35度8分</p> <p>2021/08/06 10:35 本剤2回目の接種。10:40 呼吸苦、動悸が出現。アナフィラキシーと考えられる</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>

13913	COVID -19	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>コロナ感染は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/08/11 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/14 コロナ感染の疑いあり。医療機関受診し、PCR検査実施。自宅待機となる。</p> <p>2021/08/18 医療機関にてコロナ感染陽性と診断。解熱剤処方。</p> <p>2021/08/24 自宅待機終了。症状は軽快している。</p> <p>コロナ感染の転帰は、軽快。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13914	心筋炎	<p>本例は、当社MRを通じて医師により報告された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/10 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/11 40.0℃の熱発あり。</p> <p>2021/08/12 微熱程度まで解熱。</p> <p>2021/08/14 朝、胸痛、呼吸苦、左肩の攣縮が発現。病院ERを受診し、そのまま入院。心臓カテーテル、24時間ホルター検査等各種検査を実施。新型コロナウイルス検査は陰性。心筋炎を認めた。</p> <p>2021/08/16 朝、退院。症状は回復。</p> <p>心筋炎の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13915	SARS- CoV-2 検査陽性	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>コロナ陽性は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/27 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/01 コロナ陽性が判明。軽症のため、自宅療養。</p> <p>日付不明 症状は回復。</p> <p>2021/08/24 本剤2回目の接種。</p> <p>コロナ陽性の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13916	アナフィラキシー様反応	口腔咽頭不快感； 喘息； 蕁麻疹	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例である。</p> <p>アナフィラキシー様反応は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/06/27 16:15 本剤1回目の接種。16:15頃 咽頭違和感及び、軽度呼吸困難あり。喘鳴なし、呼吸音清明。血圧102/57mmHg、脈拍49回/分、SOP2 99%。アナフィラキシー様反応の症状が考えられる。</p> <p>16:30 血圧108/62mmHg、脈拍53回/分、SPO2 99%。ベタセタミン2T投与後、症状は軽快。</p> <p>16:50 血圧110/63mmHg、脈拍52回/分、SPO2 99%にて徒歩にて退出。</p> <p>2021/07/01 症状の回復を確認した。</p> <p>呼吸困難、軽度のアナフィラキシー様反応の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13917	嘔吐； 筋力低下		<p>本例は、医師による副反応報告症例である。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分</p> <p>2021/07/16 10:24 本剤1回目の接種。10:30頃 吐き気、右上下肢脱力あり。</p> <p>10:44 嘔吐あり。10:45 意識レベル、バイタルサイン測定し、正常。右腕筋低下、右下肢脱力あり救急搬送依頼。11:15 救急隊員到着。ストレッチャー移動時、呼吸苦、両手足しびれを訴える。病院に救急搬送。夕方、独歩で退院。</p> <p>日付不明 症状の回復を確認した。</p> <p>右上肢・下肢脱力、嘔吐の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13918	ギラン・バレー症候群		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021142）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124605）である。</p> <p>ギラン・バレー症候群は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/21 14:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/25 15:00 下肢に力が入りにくくなり、だるさも自覚。</p> <p>2021/08/02 上肢、手にもだるさを感じるようになり、神経内科を受診。本剤の副反応の疑いと診断。ギラン・バレー症候群を否定できない。</p> <p>2021/08/06 症状は徐々に改善傾向。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度6分。</p> <p>2021/08/11 14:00 本剤2回目の接種。</p>

			<p>報告時点までの、症状の極期における Hughes の機能尺度分類は、正常。</p> <p>单相の疾患パターンを有し、筋力低下の発現から最悪の状態までの間隔が 12 時間から 28 日間、その後臨床的安定期を迎えた。</p> <p>ギラン・バレ症候群の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13919	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124482）である。</p> <p>日付不明 本剤 1 回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 6 分。</p> <p>2021/08/23 13：39 本剤 2 回目の接種。13：41 呼吸苦、咽頭部違和感が発現。顔面紅潮、SP02 低下（92%）も認め、アナフィラキシーを疑う。13：45 ポスミン 0.3ml 投与。末梢ルートを確保し、生食 500ml 投与。BP100 から 120/台で経過、大気中で SP02 97%以上に上昇。症状も改善しているが、病院紹介となり、救急搬送となった。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13920	アナフィラキシーショック	食物アレルギー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021122）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124564）である。</p> <p>2021/07/09 15：30 本剤 1 回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 2 分。</p> <p>2021/08/06 15：45 本剤 2 回目の接種。</p> <p>2021/08/07 11：30 39.3℃の発熱あり、横になっていた。吐気がしたためトイレに行き、トイレから出てきて意識を消失。家族が救急要請し、救急隊が駆け付けた際は嘔気がひどく発語困難であった。病院に搬送し、受診。収縮期血圧 86 と低く、アナフィラキシーショックと診断され、アドレナリンを大腿部に注射され点滴で輸液開始。アナフィラキシーは急速な症状の進行を伴い、突然発症した。循環器症状として急激な血圧低下、消化器症状として嘔気が認められた。血液検査で異常を認めた。</p> <p>2021/08/08 昼、退院。</p> <p>2021/08/09 37.9℃の発熱。その後は 37℃台の微熱が 3、4 日間続いた。</p> <p>日付不明 解熱。</p> <p>2021/08/24 症状が回復していることを確認。</p>

		<p>アナフィラキシーショック、発熱の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13921	<p>心室壁運動低下；</p> <p>心筋壊死マーカー上昇；</p> <p>心筋炎；</p> <p>心電図ST部分上昇；</p> <p>胸痛</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021161）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124657）であり、当社MRを通じた医師による報告である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/18 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/20 前胸部痛を自覚し、救急搬送された。搬送時の心電図でII、III、aVFでST上昇、血液検査で心筋逸脱酵素上昇あり。心エコーで心尖部に壁運動異常を認めた。緊急カテーテル検査で冠動脈に有意狭窄なく、心筋炎が疑われる状況であった。その後、入院で経過観察としたが、症状は速やかに改善し、心筋逸脱酵素も低下傾向である。</p> <p>日付不明 症状の軽快を確認した。</p> <p>前胸部痛、ST上昇、心筋逸脱酵素上昇、心尖部に壁運動異常、心筋炎疑いの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13922	<p>アナフィラキシー反応</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124456）である。</p> <p>2021/07 本剤1回目の接種。接種後、アレルギー症状なし。</p> <p>日付不明 38.3℃の発熱と接種側の疼痛が1日続いた。その1週間後、接種部位の腫脹及び同側腋窩リンパ節腫脹が発現。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/20 13:55 本剤2回目の接種。14:00 接種後2～3分程度でアナフィラキシーが突然発症。頸部～胸部にかけて蕁麻疹が出現、急速に拡大傾向であった。接種部位は異常なし。皮膚症状のみ急速に進行した。循環器マイナー症状なし（ただし、末梢冷感はある）。呼吸器マイナー症状として咽頭閉塞感あり（ただし、SP02は100%保たれている）。15:30頃 アナフィラキシーは軽快した。17:00 消化器マイナー症状として、悪心、嘔吐あり。</p>

			<p>発熱、接種側の疼痛、接種部位の腫脹、腋窩リンパ節腫脹の転帰は、不明。 アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13923	<p>発熱； 関節痛； 静脈血栓症</p>	<p>慢性腎臓病； 脂質異常症</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0021145）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124608）である。</p> <p>2021/07 本剤1回目の接種。 2021/08/08 本剤2回目の接種。接種後、発熱、関節痛を認めた。 2021/08/10 発熱、関節痛は軽快。 2021/08/11 38℃台の発熱、腰痛、労作時の右大腿部間欠性跛行が出現。 2021/08/15 解熱したが痛み継続。 2021/08/18 近医整形外科を受診したが診断つかず。 2021/08/21 他院にて内科、整形外科、外科を受診。ABI (R1. 14/L1. 06) ・血液検査するも異常みつからず、経過観察となった。 2021/08/23 再診。体幹部単純CTを実施したところ下大静脈、大腿静脈血栓症が疑われ当院転院となる。入院時、下腿浮腫あり、呼吸苦などなし。入院時L/D AST24、ALT46、CRE1. 18、BUN18. 2、TC265、CK99、WBC10200、Neut8700、Plt231000、PT13. 1、APTT33. 1、Dダイマー14. 06、CRP5. 25。先天性血栓素因チェックの実施（結果未）。ヘパリンNa注持続投与開始。 2021/08/24 CT上、肺動脈血栓は認めず。下大静脈から骨盤内静脈、両下肢主幹静脈に広範囲な血栓と診断。症状は軽快している。</p> <p>発熱、関節痛、血栓症（下大静脈、大腿静脈）の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13924	<p>アナフィラキシー反応</p>		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021097）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124506）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/08/01 15:58 本剤2回目の接種。倦怠感、発汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p>

		<p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13925	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021096）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124507）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/01 12：44 本剤1回目の接種。12：55 めまい、冷汗、顔面蒼白が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13926	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021133）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124593）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分</p> <p>2021/08/08 10：43 本剤2回目接種。10：50 気分不良、めまいが発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13927	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021121）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124563）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/05 12:34 本剤2回目の接種。13:03 咽頭部違和感、咳嗽が出現。アナフ</p>

		<p>イラキシ-の症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシ-の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13928	アナフィラキシ-反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021132）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124585）である。</p> <p>アナフィラキシ-は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/07 16:49 本剤2回目の接種。17:04 めまい、息苦しさ、動悸が出現。アナフィラキシ-と考えられる。</p> <p>アナフィラキシ-の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13929	アナフィラキシ-反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021098）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124508）である。</p> <p>アナフィラキシ-は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度6分</p> <p>2021/08/01 15:34 本剤1回目の接種。16:02 軽度呼吸苦、冷汗が出現。アナフィラキシ-と考えられる。</p> <p>アナフィラキシ-の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13930	アナフィラキシ-反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021136）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124592）である。</p> <p>アナフィラキシ-は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021年日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/08 10:59 本剤2回目の接種。11:05 動悸、胸痛が出現。アナフィラキシ-</p>

		<p>一と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13931	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021111）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。 2021/08/03 12:55 本剤1回目の接種。13:00 冷汗、息苦しさ、耳の閉塞感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13932	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021101）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124515）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。 2021/08/01 15:24 本剤1回目の接種。15:40 めまい、発汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13933	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021141）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124601）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/08/08 17:54 本剤1回目の接種。18:06 息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p>

			<p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13934	高血圧緊急症	<p>注意欠如・多動性障害； 高血圧</p>	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021163）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124658）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。 2021/08/24 14:11 本剤1回目の接種。14:40 投与後に血圧上昇、頭痛出現。安静臥位にて症状の軽快なく、救急病院に搬送。高血圧緊急症と考えられる。</p> <p>高血圧緊急症の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13935	振戦	不整脈	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021104）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124537）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/07/29 11:00 本剤1回目の接種。接種後から全身の震えを自覚。その他、アレルギーやアナフィラキシーを示唆する症状は認められなかった。安静とし、経過観察するも症状改善せず。独歩での帰宅は困難であったため、病院へ搬送。</p> <p>全身の震えの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13936	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021107）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124532）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/08/03 17:43 本剤1回目の接種。17:53 めまい、軽度嘔気が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p>

			報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。
13937	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021103）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124533）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度3分。 2021/08/02 17：46 本剤2回目の接種。18：06 息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13938	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021102）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124514）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前体温：36.1℃ 2021/08/02 17:28 本剤2回目の接種。17:37 めまい、冷汗、倦怠感、熱感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13939	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021143）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124603）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度4分。</p>

		<p>2021/08/09 16:04 本剤2回目の接種。16:22 冷汗、頭痛、手指のしびれの出現。 アナフィラキシーと考えられる。 アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13940	意識変容状態	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021109）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124556）である。</p> <p>意識障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分 2021/08/02 15:00 本剤1回目接種。接種後2、3分で左手に痺れを自覚。そのまま膝をつき転倒。転倒直後20秒ほど意識障害あるもすぐに意識改善。血管迷走神経反射と考えられる。臥位安静で症状改善し帰宅。症状は回復。頭部打撲なし。血圧90/54から103/75。</p> <p>血管迷走神経反射、転倒、意識障害の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13941	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021144）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124604）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。 2021/08/09 15:29 本剤1回目の接種。15:45 右頸部そう痒感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13942	末梢性ニューロパチー	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021134）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124599）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/26 本剤1回目の接種。接種後、接種した左上腕から前腕にかけてのしびれ感が出現し、筋力低下も自覚。 日付不明 特に治療することなく、数日で自然軽快した。</p> <p>2021/08/16 15:09 本剤2回目の接種。15:35 接種した左上腕から前腕にかけてのしびれ感が出現し、筋力低下（握力の低下）も出現。末梢神経障害が発現したと考える。接種部の疼痛や内出血等の異常は認めず。15:49 過ぎ 右手にも同様の症状が出現。16:40 症状の増強が見られないため、退所。症状が増悪する、または翌日以降も症状が残るようならば、医療機関を受診するよう本人に指示。</p> <p>2021/08/18 筋力低下としびれは、軽減傾向だが残存。</p> <p>2021/08/20 神経内科を受診。この時点でも左手のしびれと両上肢の筋力低下（右手が握力13kg、左手が11kg）が続いていたため、薬（1：メチコバル 500ug、2：トコフェロール 200mg）を2週間服用し、改善しないなら再診するように指示。</p> <p>2021/08/23 症状は未回復。</p> <p>1回目接種時の左上腕から前腕にかけてのしびれ感、筋力低下の転帰は、軽快。 2回目接種時の末梢神経障害の転帰は、未回復</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13943	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021118）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124561）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/08/05 11:55 本剤2回目の接種。12:35 咽頭そう痒感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13944	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021115）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124550）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度7分</p> <p>2021/08/03 16:03 本剤1回目の接種。16:13 顔面蒼白、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13945	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021117）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124562）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/04 18:26 本剤1回目の接種。18:39 発汗、胃部不快感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13946	大網出血： 腹痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124376）である。</p> <p>季節性喘息（秋-冬、冬-春、黄砂、PM2.5 高いとき咳が出る）を有する患者。</p> <p>2021/06/28 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36.7℃。</p> <p>2021/07/26 10:45頃 本剤2回目の接種。37.6℃の発熱、倦怠感、全身痛あり。6時間おきに市販薬を服用。</p> <p>2021/07/27 16:00頃 息苦しさ、右上腹部痛が出現。救急車にて病院へ搬送。CTにて、右上腹部に血腫と思われる腫瘍あり。全身状態安定していたため、同日より入院で経過観察。MRI、エコー等を追加し、特発性大網出血の診断。</p> <p>2021/07/30 再出血のリスクがあることと、確定診断をつけるため、開腹手術。術後、特発性大網出血の確定診断。</p> <p>2021/08/16 退院。症状は軽快している。</p> <p>腹痛、特発性大網出血の転帰は、軽快。</p>

			<p>追跡調査予定あり。</p>
13947	<p>痙攣発作； 発熱</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124629）である。</p> <p>2021/07/19 14：50 本剤1回目の接種。接種後、接種部位の疼痛、微熱が出現。 日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/16 14：50 本剤2回目の接種。23：00頃 37.5℃の発熱が出現。</p> <p>2021/08/17 05：30 発熱が39.1℃まで上昇。08：30 発熱が39.3℃へ更に上昇。</p> <p>2021/08/18 12：20頃 両上肢に痙攣が出現し救急要請。救急隊到着前後の時点では、全身に痙攣が出現し発話も困難であった模様。13：00頃 大学病院へ搬送され、意識レベルに明らかな低下は認められなかった。なお、搬送時点での痙攣は全身性ではなく両上肢となっていた。同院での診療科等は不明であるが、搬送時点で、痙攣が改善傾向にあり、また血液検査（詳細不明）に明らかな問題が指摘されなかったため、解熱薬のアセトアミノフェンを処方。14：30頃 帰宅可能な旨を伝達。</p> <p>日付不明 自宅へ帰宅後は次第に発熱も改善し、以後痙攣出現なく経過。</p> <p>2021/08/20 症状の回復を確認。</p> <p>接種部位の疼痛、微熱の転帰は、不明。 発熱、痙攣の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13948	<p>出血性素因； 血小板数減少； 血小板減少性紫斑病</p>	<p>免疫性血小板減少症</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124373）である。</p> <p>被験者は特発性血小板減少性紫斑病でステロイド治療中であり、血小板数は3から5万程度で推移していた。</p> <p>2021/07/20 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/22 全身に皮下出血が出やすくなっているのを自覚、様子をみていた。血小板減少性紫斑病が発現したと考える。</p> <p>2021/07/29頃 出血症状改善。</p> <p>2021/08/20 当院定期受診。血小板数2.1万と平時よりも低下していた。</p> <p>出血傾向、血小板低下、血小板減少性紫斑病の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13949	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021129）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124587）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度8分 2021/08/06 16：22 本剤2回目接種。17：02 動悸、息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13950	内出血	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>皮内出血は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。 2021/08 上旬 本剤接種（接種回数不明）。接種後、吐き気と皮内出血を認める。 2021/08 下旬 吐き気継続、皮内出血残るため報告医療機関受診。</p> <p>吐き気、皮内出血の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13951	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021138）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124600）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021 日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/08/08 15:50 本剤2回目の接種。15:50 動悸、呼吸困難感が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13952	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021127）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124559）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/08/06 10：53 本剤2回目の接種。11：06 頭痛、咽頭部違和感の出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能。</p>
13953	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021131）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124586）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業によって重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35.9℃</p> <p>2021/08/07 16:01 本剤2回目の接種。16:18 めまい、嘔気、熱感が認められた。アナフィラキシーの症状と考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13954	嘔吐； 浮動性めまい； 発熱	糖尿病	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124439）である。</p> <p>ジャディアンス、インシンク、メトグルコ、アトルバスタチン服用中。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.4℃</p> <p>2021/08/11 17:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/12 39℃台の発熱あり。</p> <p>2021/08/13 39℃台の発熱継続。18:00 嘔吐した際にめまい出現。</p> <p>2021/08/14 めまい持続。</p> <p>2021/08/15 医療機関受診。点滴を受けたが、改善乏しい。メリスロン処方（18mg/日）。</p> <p>2021/08/16 当院受診。めまい持続し、改善ないため入院で観察とした。入院後、メイロン点滴実施し、メリスロン増量（36mg/日）で内服開始。</p>

		<p>2021/08/18 本人希望でメイロン点滴実施。めまい症状なし。</p> <p>2021/08/19 本人希望でメイロン点滴実施。</p> <p>2021/08/20 症状改善し、退院。</p> <p>発熱、嘔吐、めまい症の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13955	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021094）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124497）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/07/30 17:11 本剤1回目の接種。接種直後、息苦しさ、身体がふわふわする症状が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13956	胸部不快感	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124392）である。</p> <p>2021/08/22 13:00 本剤1回目の接種。23:00頃 数十秒持続する胸部絞扼感が繰り返し発現。</p> <p>2021/08/23 03:00 病院受診。心電図など異常なく一旦帰宅。その後も胸部絞扼感持続。他医療機関へ紹介。</p> <p>胸部絞扼感の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13957	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021095）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124498）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p>

			<p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/31 16:32 本剤2回目の接種。17:26 動悸、胸部圧迫感、息苦しさが出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13958	意識変容状態； 痙攣発作		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124499）である。</p> <p>けいれん、意識障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/23 14:34 本剤1回目の接種。14:35 接種後、経過観察中に気分不良があり、トイレに行こうと立ち上がり歩行したところ、転倒。頭は打っていないとの事。スタッフが対応していると、けいれん、嘔吐、意識障害を認めた。搬送中、間もなく意識は回復し清明となった。嘔気も改善。</p> <p>気分不良、転倒、けいれん、嘔吐、意識障害の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13959	アナフィラキシー様反応	喘息	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124787）である。</p> <p>アナフィラキシー様症状は企業により重篤と判断された。</p> <p>気管支喘息の加療中であり、シムピコート、シングレアの吸入、デュピクセントR皮下注射を2週間に1回実施している被験者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/08/16 13:10 本剤1回目の接種。13:20 喘鳴、頻脈が出現。アナフィラキシー様症状が生じた。手持ちのプレドニゾロン15mgを内服。喘鳴、息苦しさは改善したが、1時間後も呼吸苦、両側の喘鳴が残っていたため、診療所のベッドに臥床させた。ソルメドロール125mgを生食100mlに混点し、投与。投与後、改善した。</p> <p>アナフィラキシー様症状の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13960	意識変容状態	貧血	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0021173）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124704）である。</p> <p>意識朦朧は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/06/30 10:30 本剤1回目の接種。接種後、歩いて待機席に移動。10:35 座</p>

		<p>位で経過観察中、以前も経験した貧血症状（気分不快、腹部違和感、脂汗感）が生じ会場職員へ異常を伝えたのち1、2分程度意識朦朧となった。血管迷走神経反射と考えられる。その後、症状の回復を確認。</p> <p>2021/07/28 10:30 本剤2回目の接種。</p> <p>意識朦朧、血管迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13961	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021174）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124709）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/13 13:29 本剤1回目の接種。13:41 めまい、軽度呼吸苦が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13962	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124642）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/28 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/29 発熱が出現。解熱剤で様子を見る。</p> <p>2021/07/30 胸部圧迫感、嘔気、発熱があり救急要請、当院搬送。心電図では異常はなかったが、高感度トロポニンI高値、左室収縮能の軽度低下を認めた。若年男性で2回目接種直後に発症しており、本剤接種後の心筋炎として報告されている特徴に合致。心筋炎と考えた。入院とし、ブルフェン、ACEi内服にて加療。心機能は経時的に改善し、正常となった。心臓造影MRIでも心筋浮腫みや遅刻造影など異常所見は認めなかった。</p> <p>2021/08/07 退院。症状は軽快。</p> <p>心筋炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13963	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124640）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/10 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/11 午後、胸部圧迫感が出現し持続。</p> <p>2021/08/12 他院を受診しトロポニン陽性のため当院を紹介受診。心電図、心エコーでは明らかな異常はなかったが高感度トロポニンIが高値であり、本剤接種後の心筋炎と診断し、入院。夕方、胸痛が最強となった。</p> <p>2021/08/13 高感度トロポニン、CK、CK-MBが上昇したが、その後低下傾向。心臓造影MRIでは後壁に炎症を疑う所見を認めた。</p> <p>日付不明 経過良好。</p> <p>2021/08/16 自宅退院。症状の回復を確認。</p> <p>心筋炎の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13964	貧血； 重度月経出血	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>2021/07/29 13:00頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/02 夜、生理の出血が止まらなくなる。</p> <p>2021/08/06 医療機関受診し、貧血と診断。</p> <p>2021/08/07 病院受診し、本剤との関連はないと診断。別の医療機関を紹介された。</p> <p>2021/08/11 紹介先の医療機関に入院。</p> <p>日付不明 輸血した。</p> <p>2021/08/15 退院。</p> <p>2021/08/25 鉄剤を服用中。症状の回復を認めている。</p> <p>生理の出血が止まらない、貧血の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査不能。</p>
13965	心筋炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124591）である。</p> <p>2021/07/01 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/29 接種前の体温：36度6分。13:30 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/07/30 発熱あり。解熱鎮痛薬服用。</p> <p>2021/08/01 01:00頃から左胸の違和感あり。01:30から呼吸苦あり、救急要請。03:50 採血検査でトロポニンI軽度上昇あり。心臓MRI検査で急性心筋炎と診断した。</p> <p>急性心筋炎の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13966	悪心； 発熱； 背部痛； 頭痛	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021575）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：37.2℃。</p> <p>2021/08/29 本剤1回目の接種。夜、発熱あり。</p> <p>2021/08/30 頭痛、腰痛出現。</p> <p>2021/09/01 嘔気出現、食思不振を認めた。</p> <p>2021/09/06 搬送先で死亡確認。詳細は司法解剖にて検討中。</p> <p>発熱、頭痛、腰痛、嘔気の転帰は、死亡。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13967	意識消失； 熱中症； 脱水； 血栓症	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021179）である。</p> <p>意識消失、血栓症疑いは企業により重篤と判断された。</p> <p>低用量ピル内服の患者。</p> <p>2021/07/12 10:15 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/16 19:00 意識消失し、救急搬送された。病院で補液し、程なく回復。担当医の見解は熱中症から脱水と診断。神経学的に異常なく、画像検査なし。本剤接種やピル服用については伝えていない。婦人科受診して事情説明すると血栓症の疑いとのこと。血液検査ではDダイマー2.5とやや高値。本剤には血栓症の報告は少なく、ピルの可能性もあるので、主治医の判断で内服は中止した。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/10 13:45 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/11 発熱が出現。</p> <p>意識消失、熱中症、脱水の転帰は、回復。</p> <p>血栓症疑い、発熱の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13968	形質細胞性 骨髓腫； 溶血性貧血； 自己免疫性 溶血性貧血； 血尿	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124472）である。</p> <p>ホルモン受容体陽性乳がんの骨転移にて内分泌治療を継続中の被験者。直近の治療で、バルボシクリブ+フルペストラント、ランマークを併用し、目立つ副作用出現なく、治療を継続していた。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/28 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/05 体調不良の主訴あり。近医に緊急入院。</p> <p>2021/08/06 当科転院。溶結性貧血、血尿を認めた。自己免疫性溶血性疾患と判断。</p>

		<p>血液内科に介入いただき、輸血とステロイド治療を開始。</p> <p>2021/08/11 骨髄生検施行し、骨髄癌腫症の診断となった。</p> <p>溶結性貧血、血尿、自己免疫性溶血性疾患、骨髄癌腫症の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13969	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021164）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124678）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.1℃。</p> <p>2021/08/10 12:08 本剤2回目の接種。12:22 呼吸苦、嘔気が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13970	意識消失； 痙攣発作	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021190）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124828）である。</p> <p>意識消失、全身けいれんは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。</p> <p>2021/08/19 09:34 本剤2回目の接種。接種後、一過性の意識消失、全身けいれんが発現。その後、症状回復を確認した。</p> <p>意識消失、全身けいれんの転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13971	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職による副反応報告症例（TASK0021175）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124711）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/13 13:10 本剤1回目の接種。13:16 呼吸苦、気分不良、頻脈が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p>

			報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。
13972	<p>動悸；</p> <p>振戦；</p> <p>浮動性めまい；</p> <p>血圧上昇</p>		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した事務員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124661）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。翌日、蕁麻疹発生。かゆみが3日間継続。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度8分。</p> <p>2021/08/21 10:30 本剤2回目の接種。10:38 動悸、めまい、血圧上昇、体の中が震えている感じが発現。KT36.5、P92、BP140/80、SP02 99%。10:40 ラクテック500投与開始。10:50 P91、BP129/82。11:30 P76、BP116/67。11:50 P70、BP112/60に回復。その後、症状は回復。</p> <p>蕁麻疹の転帰は、不明。</p> <p>動悸、めまい、血圧上昇、体の中が震えている感じの転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず追跡調査不能</p>
13973	アナフィラキシー反応		<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021176）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124714）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/08/13 15:27 本剤1回目の接種。15:44 呼吸苦、気分不良、動悸が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13974	<p>動悸；</p> <p>血圧上昇</p>	皮膚炎	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124621）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度8分。</p> <p>2021/07/08 16:25 本剤1回目の接種。16:30 接種後10分後、動悸が発現。その後30分間、血圧200持続。何らかの反応を疑う。</p> <p>動悸、血圧200持続の転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13975	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021177）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124713）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度5分 2021/08/14 17:28 本剤1回目の接種。17:33 めまい、気分不良が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13976	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021168）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124690）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度7分。 2021/08/12 15:30 本剤1回目の接種。15:39 めまい、冷汗、顔面蒼白が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13977	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021170）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124700）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/08/12 16:35 本剤1回目の接種。16:52 胸のつまり、冷汗が出現。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13978	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021178）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124712）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度6分。 2021/08/15 11:20 本剤2回目の接種。11:36 冷汗、動悸、身体のほてりが出現。 アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13979	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医療職員による副反応報告症例（TASK0021167）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医療職員による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124691）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/08/11 15:11 本剤2回目の接種。15:16 血圧上昇、気分不良、嘔気、四肢脱力が発現した。アナフィラキシーと考えられる。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13980	無菌性髄膜炎	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021187）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124814）である。</p> <p>2021/07/05 14:00 本剤1回目の接種。 2021/08/02 14:00 本剤2回目の接種。悪心、嘔吐、発熱、ふらつき、めまい、頭痛、悪寒、関節痛が出現。 2021/08 症状は徐々に増悪した。脳神経内科にて脳MRI含む各種検査を実施し、無菌性髄膜炎の疑いと診断。 2021/08/25 症状は未だ回復していない。</p> <p>無菌性髄膜炎の疑いの転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>

13981	意識変容状態		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124665）である。</p> <p>意識障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。 2021/08/24 15:24 本剤1回目の接種。接種後、意識障害が発現。救護室で足挙上にて回復するも冷汗を認めた。その後水分摂取、座位で様子を見る。その後一度回復するも頭痛あり、再度回復後来室。水分摂取を確認し、歩行で帰宅。症状は軽快。</p> <p>意識障害、冷汗、頭痛の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13982	徐脈		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した看護師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124620）である。</p> <p>徐脈は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。 2021/07/14 13:41 本剤1回目の接種。13:45 ふらついて倒れる。BP105/88、HR38。徐脈を認めた。意識あり。下肢挙上等の処置を実施。迷走神経反射と考えられる。 13:48 HR58、座位になる。 14:08 BP109/81、HR68 となりイスに移動し、帰宅する。 迷走神経反射、転倒（倒れる）、徐脈の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13983	アナフィラキシー反応	食物アレルギー	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124897）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。 2021/08/24 08:27 本剤1回目の接種。08:47 アナフィラキシーが発現した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13984	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021211）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124864）である。</p> <p>喘息（治療中：アストミン、リン酸コデイン、ブデソニドホルモテロール、ビアノア服用）、高血圧（当帰芍薬散服用）、糖尿病（未治療）を有する患者。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度4分。</p> <p>2021/08/17 15:00 本剤1回目の接種。</p> <p>15:10 上腕の部分的発疹、呼吸困難、腹痛出現。急速な症状の進行を伴い、突然アナフィラキシーが発症した。呼吸苦、咳嗽は頻回にわたってみられた。手持ちの吸入薬を2回使用するも改善なし。酸素投与、点滴確保。</p> <p>15:40 救急車で救急搬送。</p> <p>16:01 医療機関外来にてアドレナリン0.3mg筋注、改善なし。強制呼気で喘鳴聴取した。</p> <p>16:16 再度アドレナリン0.3mg筋注、リンデロン2mg静注、その後症状改善。経過観察目的で1泊入院。</p> <p>2021/08/18 症状の再燃なく、退院。</p> <p>2021/08/20 症状の回復を確認。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13985	アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124892）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/22 15:33 本剤1回目の接種。15:48 経過観察後、帰ろうと立ち上がり、気分不良となった。席に着いたところ意識消失。眼球上転し、四肢屈曲位でけいれん出現。アナフィラキシーと考えられる。その後、症状は回復した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13986	アナフィラキシーショック； アナフィラキシー反応	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124891）である。</p> <p>アナフィラキシーショック、アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/19 本剤1回目の接種。アナフィラキシーショックが発現。</p> <p>2021/08/23 16:40 本剤2回目の接種。接種後、前額から眼周囲に発赤、搔痒感が発現。嘔気、咳嗽を伴った。アナフィラキシーと考えられる。</p>

			<p>アナフィラキシーショック、アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13987	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124898）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：不明。</p> <p>2021/08/24 14:40 本剤1回目の接種。14:55 アナフィラキシーが発現した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13988	好酸球性肺炎	季節性アレルギー	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/08/27 武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて医師による副反応報告症例（TASK0021233）、医薬品医療機器総合機構を通じて医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124963）の追加情報を入手した。</p> <p>薬アレルギー：ペニシリン、2021/07 上旬に RS ウィルス感染を有する患者。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/22 本剤2回目の接種。発熱、咳嗽、呼吸困難が発現。間質性肺炎の症状と考える。</p> <p>2021/07/27 近医受診。XP にて肺炎像あり。</p> <p>2021/07/28 当院紹介受診。同日入院。</p> <p>2021/07/29 気管支鏡検査施行。生体検体より好酸球性肺炎の診断となった。</p> <p>2021/08/25 症状軽快。</p> <p>日付不明 ステロイド加療中。</p> <p>好酸球性肺炎の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定なし。</p>

13989	COVID -19	大腸炎; 胆管炎	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>コロナ罹患は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/27 本剤1回目の接種。 2021/08/02 コロナ罹患が認められた。 2021/08/25 本剤2回目の接種。腕の痛み、倦怠感が発現。</p> <p>腕の痛み、倦怠感の転帰は、未回復。コロナ罹患の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加情報は入手不可能であった。</p>
13990	COVID -19		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた医師からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス感染は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07 末、本剤1回目の接種。 2021/08/10 新型コロナウイルス感染が認められた。 日付不明 自宅療養していた。 2021/08/22 回復。</p> <p>新型コロナウイルス感染の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追跡調査不能。</p>
13991	心筋炎	肺炎	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。 2021/07/29 本剤2回目の接種。接種から2日間ほど発熱の症状があった。 2021/08/01 胸痛が発現。内科で血液検査を行い、心筋炎と判明し、入院。 2021/08/05 経過観察し、退院となる。その後も症状はなく、回復。</p> <p>心筋炎の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13992	感覚障害; 浮動性めまい; 片頭痛; 眼痛;		<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>2021/08/06 本剤1回目の接種。 2021/08/08 頭痛、目が見えない、ふらつく、手足感覚、頻尿、目の痛みが発現。 2021/08/10 内科にて片頭痛と診断。 2021/08/11 他病院に受診後、入院。 2021/08/15 症状は軽快。 2021/08/30 症状の軽快は継続している。</p>

	視力障害; 頻尿	目が見えない、ふらつく、手足感覚、頻尿、目の痛み、片頭痛の転帰は、軽快。 追跡調査予定あり。
13993	片耳難聴	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>接種側の難聴は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/08/25 09:15 本剤1回目の接種。腫脹、腕の痛み、頭痛、接種側の難聴が発現。</p> <p>2021/08/26 症状が現在も継続。</p> <p>腫脹、腕の痛み、頭痛、接種側の難聴の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
13994	脳血管発作	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>脳卒中の可能性は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/21 14:00頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/22 14:00頃 本剤2回目の接種。接種した本剤に異物混入の可能性あり。</p> <p>2021/08/23 発熱、頭痛が発現。</p> <p>2021/08/24 激しいめまいが発現。</p> <p>2021/08/25 朝、副反応相談窓口に連絡したところ、脳卒中の可能性があるとされた。医療機関受診し、副反応だろうと言われた。薬の服用を開始。</p> <p>2021/08/26 ふらっとする症状あり。</p> <p>発熱、頭痛、めまい、脳卒中の可能性の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>

13995	心筋炎； 発熱； 胸痛	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124793）である。</p> <p>2021/06/21 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/26 本剤2回目の接種。39.6℃の発熱、関節痛が発現した。コロナールを内服。</p> <p>2021/07/27 コロナール内服。38℃台の発熱。</p> <p>2021/07/28 37.9℃程で発熱が経過、コロナール継続。19:00 内側から胸部と背中にかけてじんじんするような痛みが1時間持続。冷汗あり、呼吸で症状はかわらない。 19:30 嘔気、嘔吐を認めた。21:00 痛みが軽快。体温 36.8℃。</p> <p>2021/07/29 04:00 同様の左胸～左背中に痛みで目が覚め1時間ほど持続した。内科医院を受診し採血でCRP2.67、トロポニン陽性であった。心エコーでは下壁基部のみ軽度壁運動低下が疑われた。</p> <p>2021/07/30 本剤の副作用による心筋炎も疑われたため当科を受診。当院CCUに入院となった。</p> <p>2021/07/31 トロポニン 11.557でピークアウトし、低下。</p> <p>2021/08/05 退院。</p> <p>2021/08/10 症状の軽快を確認した。</p> <p>発熱、胸痛、心筋炎疑いの転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13996	大脳静脈洞 血栓症	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124679）である。</p> <p>低用量ピル内服中の被験者。</p> <p>2021/06/30 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/07/27 右側頭部痛出現。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度6分。</p> <p>2021/07/28 本剤2回目の接種。その後より発熱あり。</p> <p>2021/07/31 左手のしびれ感出現後、全身痙攣、重積状態となり近医に救急搬送。多発脳出血を認め、血管造影で静脈洞血栓症あり。抗HIT抗体陰性でピル内服中でもあるためワルファリンで二次予防中。</p> <p>2021/08/12 さらなる精査目的で当院に転院。症状は軽快している。</p> <p>右側頭部痛の転帰は、不明。脳静脈洞血栓症の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

13997	唾液腺炎	蕁麻疹	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124791）である。</p> <p>顎下腺炎の疑いは企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/06/22 本剤1回目の接種。接種後、発熱、疼痛なし。</p> <p>2021/06/29 起床時、両顎下部腫脹あり。左後頸部痛あり。皮膚症状、発熱なし。</p> <p>日付不明 両側咽頭扁桃軽度発赤あり、腫大なし。両顎下に径3cmの腫瘤触知、軟性弾。圧痛なし。熱感なし。CTで両側顎下腺の腫大：顎下腺炎の疑い。</p> <p>両側顎下腺の腫大、顎下腺炎の疑いの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
13998	メレナ		<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>下血は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/21 本剤1回目の接種。約38℃の発熱、腹痛、頭痛が発現。</p> <p>2021/08/24 発熱が40℃以上に悪化。</p> <p>日付不明 37-38℃の発熱。</p> <p>2021/08/26 36.7-36.8℃に解熱したが、食欲がない、下痢、真っ赤な下血あり。</p> <p>発熱の転帰は、回復。腹痛、頭痛、食欲がない、下痢、下血の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
13999	死亡		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124847）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度5分。</p> <p>2021/08/05 12:00 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/22 14:00頃 死亡と推定。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14000	意識消失： 痙攣発作	意識消失： 痙攣発作	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124794）である。</p> <p>一過性意識消失、けいれんは企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度7分。</p> <p>2021/07/08 09:41 本剤1回目の接種。09:45 接種後の経過観察中に、一過性意識消失及び数秒のけいれんを認めた。すぐに回復。採血時にも以前同様の事象あり。血圧148/86、脈拍61、酸素飽和度98。迷走神経反射の疑いあり。</p>

			<p>一過性意識消失、けいれん、迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14001	<p>そう痒症；</p> <p>中毒性皮疹；</p> <p>口腔内潰瘍形成；</p> <p>生殖器痛；</p> <p>紅斑；</p> <p>薬疹</p>	<p>季節性アレルギー</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124695）である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/02 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/03 皮疹出現。紹介医にてヒシファーゲン、ソルコーテフ点滴、アレロック、PSL 10mg 処方あり。39°C台の発熱出現。</p> <p>2021/08/04 近医皮膚科でタリオン、デルモベート、メサデルムを処方。夜、37.6°Cの発熱。</p> <p>2021/08/05 改善なく、紹介医再診。</p> <p>2021/08/07 当院に入院。本剤接種翌日発症の皮疹であり、本剤接種後の反応、薬疹、ウイルス性中毒疹を疑った。顔面、体幹四肢に1cm大の紅斑散在、水疱びらんなし、口腔内潰瘍2か所あり、眼瞼結膜充血なし、陰部の粘膜疹ないがひりひり感あり、そう痒あり、内服・外用薬による加療を開始（外用薬 体：デルモベート、顔：ロコイド）。検査値 WBC：15190/mL、CRP：1.94mg/dL。</p> <p>2021/08/08 PSL：55mg 内服開始。</p> <p>2021/08/12 PSL：40mg に内服量変更。</p> <p>2021/08/16 PSL：30mg に内服量変更。</p> <p>2021/08/17 皮疹消失。症状は軽快。</p> <p>2021/08/18 検査値 WBC：8370/mL、CRP：0.05mg/dL 以下。</p> <p>2021/08/19 PSL：20mg に内服量変更。退院。</p> <p>薬疹・ウイルス性中毒疹の疑い、顔面・体幹四肢に1cm大の紅斑散在、口腔内潰瘍、陰部のひりひり感、そう痒感の転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14002	<p>意識消失</p>	<p>意識消失</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124795）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度1分。</p> <p>2021/07/08 10:44 本剤1回目の接種。11:04 接種後、意識消失し、すぐに回復。血圧 109/63、脈拍 46、酸素飽和度 97。迷走神経反射の疑いあり。</p>

			<p>意識消失、迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14003	末梢性ニューロパチー		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124815）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度3分。</p> <p>2021/08/25 13:50 本剤1回目の接種。14:00 接種後10分経過したところで接種側の第1指に感覚異常が出現。運動障害なし。末梢神経障害が考えられる。</p> <p>末梢神経障害の転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14004	意識消失	意識消失	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124796）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度7分</p> <p>2021/07/05 15:45 本剤1回目の接種。15:48 接種後の経過観察中に一時意識消失。その後、すぐに回復。測定時の血圧は103/62、酸素飽和度98。献血時にも同様の事象あり。迷走神経反射が疑われる。</p> <p>意識消失、迷走神経反射の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14005	悪寒； 感覚鈍麻； 接触恐怖症； 発熱； 筋肉痛		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021229）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124940）である。</p> <p>2021/07/24 本剤1回目の接種。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度2度。</p> <p>2021/08/21 10:00 本剤2回目の接種。夕方、発熱あり。</p> <p>2021/08/22 1日寝ていた。14:00頃 お茶を飲んだ。20:30頃 家族が様子を見に行くと腕を折り曲げて震えていた。悪寒、筋肉痛、両前腕のしびれを認めたが、接触困難であった。ワクチンコールセンターで相談したところ、ER受診を進められ、病院救命救急センター受診。食事摂取できない様子のため、補液目的で入院加療。</p>

			<p>2021/08/23 症状が改善し退院となる。</p> <p>発熱、悪寒、筋肉痛、両前腕のしびれ、接触困難の転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14006	意識消失		<p>本例は、武田薬品工業株式会社がモデルナ副反応報告サイトを通じて入手した保健師による副反応報告症例（TASK0021225）であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した保健師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21124920）である。</p> <p>意識消失は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/07/21 13：59 本剤1回目の接種。14：08 気分不快を訴えた直後に意識消失、冷汗あり。血管迷走神経反射が発現した。その後、症状は回復。</p> <p>血管迷走神経反射、意識消失の転帰は回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14007	アナフィラキシー反応		<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v211125107）である。</p> <p>日付不明 接種前体温：36度4分。</p> <p>2021/08/27 10：48 本剤1回目の接種。11：03 接種後15分間の経過観察中に頭重感、咽頭違和感が発現。バイタルHR98、BP127/82、SpO2 96%とショックは認めなかったもののSpO2低下を認めたため、救護室へ移動し生食塩水500ml＋ポララミン1Aを投与。診察時、全身性皮疹を認めた。消化器症状なく、軽度呼吸苦を認めた。アナフィラキシーと考えられる。ポララミン投与後1時間経過観察し、症状再燃は認めなかった。症状は軽快した。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14008	<p>アナフィラキシー反応；</p> <p>口腔咽頭不快感；</p> <p>呼吸困難；</p>	<p>感情障害；</p> <p>線維筋痛；</p> <p>食物アレルギー</p>	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125177）である。</p> <p>フィブリノーゲン低値であるが、投薬なし。</p> <p>日付不明 接種前の体温：35度9分。</p> <p>2021/08/28 14：02 本剤1回目の接種。14：15 咽頭違和感、咳嗽、呼吸困難感を認めた。経過を見ていたが、症状の増悪、SpO2低下（最低91%）、血圧低下（71/38）</p>

	咳嗽： 血圧低下： 酸素飽和度 低下	<p>を認めたためアナフィラキシー疑いとして、エピペン 0.3mg 筋注、ポララミン 5mg 投与。二次性アレルギーを起こす可能性を考えて救急要請し、搬送。</p> <p>咽頭違和感、咳嗽、呼吸困難感、SpO2 低下、血圧低下、アナフィラキシー疑いの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14009	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した薬剤師による副反応報告症例（TASK0021385）である。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 4 分。</p> <p>2021/08/27 10：48 本剤 1 回目の接種。11：03 経過観察中に頭重感、咽頭違和感が出現。アナフィラキシーが突然発症した。バイタル HR98、BP127/82、SpO2 96%とショックは認められなかったものの SpO2 低下を認めたため、救護室へ移動し、生理食塩水 500ML、ポララミン注 1A を投与した。診察時、全身性紅斑を認めた。消化器症状なく、軽度の呼吸苦を認めた。ポララミン投与後、1 時間経過観察し、症状再燃は認めなかった。症状の軽快を確認している。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は軽快。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14010	アナフィラキシー反応	<p>本例は、武田薬品工業株式会社が、モデルナ副反応報告サイトを通じて入手した医師による副反応報告症例（TASK0021407）である。</p> <p>アナフィラキシーは企業により重篤と判断された。</p> <p>発作性上室性頻拍、精神科疾患にて治療中。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36 度 2 分。</p> <p>2021/07/22 14：45 本剤 1 回目の接種。14：50 手、顔面、頸部から始まり背部、臀部の掻痒感および軽度の発赤が出現。アナフィラキシーが突然発症した。その後、口腔内の違和感、息苦しさ、呼吸苦の訴えあり。血圧 194/108、脈拍 103、SpO2 99%。ポララミンの内服にて経過観察するも、自覚症状が続くため他院へ紹介。</p> <p>2021/08/02 症状は回復。</p> <p>アナフィラキシーの転帰は、回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

14011	虫垂炎	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>盲腸は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/15 12:00頃 本剤1回目の接種。 16:00頃 接種部位の痛み、腹痛が発現。 日付不明 倦怠感が発現。 2021/08/17 医療機関受診し、盲腸と診断された。</p> <p>接種部位の痛み、倦怠感、盲腸の転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14012	SARS-COV-2 検査陽性	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>新型コロナウイルス陽性は企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/08/15 本剤1回目の接種。 日付不明 咳、味覚異常の症状が発現。保健所にて新型コロナウイルス陽性と判断され、自宅療養となった（2021/08/30まで）。38℃の発熱あり。</p> <p>新型コロナウイルス陽性の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14013	筋痙縮： 胃腸炎	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>2021/07/18 本剤1回目の接種。 2021/08/15 本剤2回目の接種。 日付不明 接種箇所の痛み、頭痛、全身の筋肉痛、腹痛、下痢が発現。 2021/08/22 唇が痙攣状態、口周りがヒリヒリする、顔全体が赤く腫れあがる、呼吸困難が発現。 日付不明 救急外来受診。帰宅後、手のしびれ、腕がとても熱く水につけないといけなぐらいの症状が発現し、再度救急外来を受診。 2021/08/24 下痢、両手両足の激しい痙攣、39℃の発熱が発現し、救急搬送された。結果、急性胃腸炎と診断された。</p> <p>接種箇所の痛み、頭痛、全身の筋肉痛、腹痛、下痢、唇が痙攣状態、口周りがヒリヒリする、顔全体が赤く腫れあがる、呼吸困難、手のしびれ、腕全体が熱い、両手両足の痙攣、急性胃腸炎の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>

14014	四肢痛; 自己免疫障害	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>2021/08/06 15:00 頃 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/08 腕の痛みが発現。自己免疫診断を発症。</p> <p>2021/08/11 医療機関受診し、自己免疫疾患と診断され入院。</p> <p>腕の痛み、自己免疫疾患の転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14015	動悸; 失神; 感覚鈍麻; 振戦; 浮動性めまい; 貧血	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者家族からの報告である。</p> <p>失神は企業により重篤と判断された。</p> <p>2021/08/22 15:00 本剤1回目の接種。接種後、失神した。</p> <p>日付不明 貧血、動悸、震え、しびれ、めまいが発現。</p> <p>2021/08/25 救急搬送され、医療機関受診した。</p> <p>2021/08/27 点滴実施。</p> <p>失神の転帰は、不明。</p> <p>貧血、動悸、震え、しびれ、めまいの転帰は、未回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14016	体調不良; 肝機能検査値上昇	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被接種者本人からの報告である。</p> <p>2021/07/16 本剤1回目の接種。肝臓の数値上昇、具合悪くなったが発現。</p> <p>2021/08/19 本剤2回目の接種。肝臓の数値上昇、具合悪くなったが発現。</p> <p>日付不明 入院。</p> <p>肝臓の数値上昇、具合悪くなったの転帰は、不明。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14017	意識消失	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者本人からの報告である。</p> <p>意識を失ったは企業によって重篤と判断された。</p> <p>2021/07/23 10:15 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/20 10:15 本剤2回目の接種。10:30 頃 接種後待機中に貧血になり、意識を失った。低血糖の症状あり。脈30~80になり、30分程ベッドで休んだ。</p> <p>日付不明 症状回復。</p> <p>貧血、意識を失った、低血糖の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>

14018	末梢性ニューロパチー	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した保健師による報告であり、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21125069）である。</p> <p>末梢神経障害は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前体温：36.4℃。</p> <p>2021/06/24 14:20 本剤1回目の接種。接種直後より左腕から手の痛み、しびれ、左腕の筋力低下、握力低下あり。末梢神経障害、知覚異常が発現したと考える。</p> <p>2021/06/25 最高 38.7℃台の発熱を認めた。</p> <p>2021/06/26 解熱。</p> <p>2021/07/15 左手のしびれと握力低下、反復把握時の疼痛が持続するため近医整形外科を受診。ビタミン B12 で経過観察の指示を受けた。</p> <p>2021/07/17 症状改善しないため、近医神経内科受診。前医の処方薬で経過観察指示あり。</p> <p>2021/08/09 総合病院神経内科紹介受診。頸椎 X 線検査施行。</p> <p>2021/08/13 筋電図検査を施行し、異常なし。</p> <p>2021/08/16 頸部 MRI 施行。頸椎の変形を指摘。</p> <p>2021/08/24 同院整形外科紹介され、頸椎の変形から症状が出ている可能性もあると説明を受けた。疼痛の増強時に再診の指示で経過観察となる。投薬はなし。</p> <p>2021/08/26 手のしびれは持続するものの握力は回復傾向を自覚。</p> <p>発熱の転帰は、回復。握力低下、末梢神経障害、知覚異常、頸椎の変形の転帰は、未回復。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>
14019	心筋梗塞； 心筋炎	<p>本例は、当社 MR を通じて入手した医師による報告である。</p> <p>日付不明 本剤1回目の接種。</p> <p>2021/08/22 15:00 本剤2回目の接種。</p> <p>2021/08/23 発熱あり。</p> <p>2021/08/24 解熱したものの、胸痛と息苦しさが発現。</p> <p>2021/08/25 吐き気と背中痛も発現した為、当院受診。心筋炎、心筋梗塞の疑いあり。血液検査およびエコーを実施。</p> <p>日付不明 転院して入院継続中。</p> <p>心筋炎、心筋梗塞の疑いの転帰は、不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>

14020	悪心： 発熱： 頭痛	<p>本例は、くすり相談窓口を通じた被験者家族からの報告である。</p> <p>2021/08/24 本剤接種（回数不明）。接種後に頭痛、吐き気、発熱を認めた。救急車を要請。</p> <p>2021/08/29 症状は回復している。</p> <p>頭痛、吐き気、発熱の転帰は、回復。</p> <p>報告者の協力が得られず、追加調査不能。</p>
14021	難聴	<p>本例は、医薬品医療機器総合機構を通じて入手した医師による副反応報告症例（厚生労働省受付番号：v21122231）である。</p> <p>難聴は企業により重篤と判断された。</p> <p>日付不明 接種前の体温：36度2分。</p> <p>2021/07/22 12：00 本剤1回目の接種。12：20 耳鳴り、難聴、視界がぼやけた。ふらつき無し。12：25 BP 100/50、P 67、改善。</p> <p>耳鳴り、難聴、視界がぼやけたの転帰は不明。</p> <p>追跡調査予定あり。</p>