

2023（令和5）年4月28日

予防接種法に基づく医療機関からの副反応疑い報告状況について

○コロナウイルス修飾ウリジンRNAワクチン（SARS-CoV-2）
・コミナティ筋注6ヵ月～4歳用（ファイザー）（令和5年1月23日から令和5年3月12日報告分まで）

3. 報告症例一覧（医療機関からの報告）

3. 報告症例一覧（医療機関からの報告） 報告日 2023年1月23日～2023年3月12日

注：「No」は、全新型コロナワクチンに係る副反応疑い報告（医療機関からの報告）の通番。
報告数 (n=3)

2023年3月12日現在

No	年齢	性別	接種日	発生日	接種から発生までの日数	ワクチン名	同時接種	製造販売業者	ロット番号	症状名 (PT名)	因果関係 (報告医評価)	重篤度 (報告医評価)	転帰日	転帰内容
36316	2歳	女性	2023/01/10	2023/01/11 2023/01/11 2023/01/11	1	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	不安症状（激越） 異常行動（異常行動） 発熱（発熱）	関連あり	重くない	2023/01/12 2023/01/12 2023/01/12	回復 回復 回復
36317	4歳	女性	2023/01/13	2023/01/30	17	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	蜂巣炎（蜂巣炎）	評価不能	重くない	未記入	未回復
36318	4歳	男性	2023/02/11	2023/02/11	0	コミナティ筋注6ヵ月～4歳用		ファイザー	GE0695	蕁麻疹（蕁麻疹）	評価不能	重くない	未記入	軽快

※1 医療機関から重篤度が「重くない」事例として報告があった場合であっても、症状の転帰が死亡の場合は、「重い」事例として扱っている。