

第101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6年度第1回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会

資料1-1-2-
3

2024（令和6）年4月15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（SARS-CoV-2）RNAワクチン

・コミナティ筋注5～11歳用（1価：オミクロン株XBB.1.5）（ファイザー）（令和5年10月30日から令和6年1月28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10月30日～2024年1月28日

・ コミナティ筋注 5～11歳用（1価：オミクロン株XBB.1.5）

注：「No」は、全新型コロナウイルス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=0)

※集計対象期間にて報告なし。

2024年1月28日現在

※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。