

第 105 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 10 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 2-35
2025(令和 7)年 1 月 24 日	

### 資料の訂正

●第 102 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 4 回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）（令和 6 年 7 月 29 日開催）

資料 2 - 1 乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン（MR）の副反応疑い報告状況 1 ページ

### 接種可能のべ人数

（令和 6 年 1 月 1 日～令和 6 年 3 月 31 日） 誤：650,125 → 正：567,093

（平成 25 年 4 月 1 日～令和 6 年 3 月 31 日） 誤：27,156,474 → 正：27,073,442

	接種可能のべ人数 (回数)	製造販売業者からの報告		医療機関からの報告	
		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	
		報告頻度	報告頻度	うち重篤	
令和 6 年 1 月 1 日	<del>650,125</del> <b>567,093</b>	7 (1)	8 (6)	6 (4)	
～令和 6 年 3 月 31 日		0.0011% <b>0.0012%</b>	0.0012% <b>0.0014%</b>	0.0009% <b>0.0011%</b>	
		0.0002%	0.0009% <b>0.0011%</b>	0.0006% <b>0.0007%</b>	
(参考)	<del>27,156,474</del> <b>27,073,442</b>	166	556	271	
平成 25 年 4 月 1 日 ～令和 6 年 3 月 31 日		0.0006%	0.0020% <b>0.0021%</b>	0.0010%	

●第 102 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 4 回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）（令和 6 年 7 月 29 日開催）

資料 2 - 2 乾燥弱毒生麻しんワクチンの副反応疑い報告状況 1 ページ

接種可能のべ人数

（令和 6 年 1 月 1 日～令和 6 年 3 月 31 日） 誤：1,209 → 正：-

（平成 25 年 4 月 1 日～令和 6 年 3 月 31 日） 誤：876,303 → 正：868,881

	接種可能のべ人数 (回数)	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	
		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	
		報告頻度	報告頻度	うち重篤
令和 6 年 1 月 1 日	<u>1,209</u> =	0 (0)	0 (0)	0 (0)
～令和 6 年 3 月 31 日		0.0000%	0.0000%	0.0000%
		- 0.0000%	- 0.0000%	- 0.0000%
(参考)	<u>876,303</u> <u>868,881</u>	31	10	4
平成 25 年 4 月 1 日 ～令和 6 年 3 月 31 日		0.0035% 0.0036%	0.0011% 0.0012%	0.0005%

※対象期間中の納入数は 1,209 であるが、返品された数を加味した場合、マイナスとなるため、「-」としている。

●第104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7回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）（令和6年10月25日開催）

資料2-1 乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン（MR）の副反応疑い報告状況 1ページ

接種可能のべ人数

（令和6年4月1日～令和6年6月30日） 誤：652,502 → 正：630,327

（平成25年4月1日～令和6年6月30日） 誤：27,808,976 → 正：27,703,769

	接種可能のべ人数 (回数)	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	
		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	
		報告頻度	報告頻度	うち重篤
令和6年4月1日	<del>652,502</del> 630,327	3 (2)	12 (6)	8 (5)
～令和6年6月30日		0.0005%	0.0018% 0.0019%	0.0012% 0.0013%
		0.0003%	0.0009% 0.0010%	0.0008%
(参考)	<del>27,808,976</del> 27,703,769	169	568	280
平成25年4月1日 ～令和6年6月30日		0.0006%	0.0020% 0.0021%	0.0010%

●第104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7回薬事審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）（令和6年10月25日開催）

資料2-2 乾燥弱毒生麻しんワクチンの副反応疑い報告状況 1ページ

接種可能のべ人数

（令和6年4月1日～令和6年6月30日） 誤：26,036 → 正：25,301

（平成25年4月1日～令和6年6月30日） 誤：902,339 → 正：894,182

	接種可能のべ人数 (回数)	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	
		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	
		報告頻度	報告頻度	うち重篤
令和6年4月1日 ～令和6年6月30日	<del>26,036</del>	0 (0)	0 (0)	0 (0)
	<u>25,301</u>	0.0000% 0.0000%	0.0000% 0.0000%	0.0000% 0.0000%
(参考) 平成25年4月1日 ～令和6年6月30日	<del>902,339</del>	31	10	4
	<u>894,182</u>	0.0034% <b>0.0035%</b>	0.0011%	0.0004%