第109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7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

2025 (令和7) 年10月24日

資料1-1-6

コロナウイルス (SARS-CoV-2) RNAワクチンの 副反応疑い報告状況について

〇コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン

: コスタイベ筋注用 商 品 名

造 販 売 業 者 : Meiji Seika ファルマ株式会社 製 売 開 : 令和6年9月 販 始 効 果 効 : SARS-CoV-2による感染症の予防

副反応疑い報告数

(令和7年4月1日から令和7年6月30日報告分まで:報告日での集計)

令和7年4月1日から令和7年6月30日までの医療機関への納入数量を接種可能のべ人数とし、副反応疑い報告頻度を計算したものは以 下のとおり。 ※報告日での集計のため、以下の件数には接種日や発生日が対象期間以前の症例も含まれている。

(単位:例)

		製造販売業者からの報告	医療機関からの報告					
コスタイベ筋注用	接種可能のベ人数 (回数)	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7年4月1日		6 (0)	0 (0)	0 (0)				
~令和7年6月30日	_	- -	- -	- -				
(参考) 令和6年4月1日~	16, 560	12	0	0				
令和7年6月30日	10, 300	0. 0725%	0. 0000%	0. 0000%				

^{※1}人あたり0.5mL接種されたと仮定した。

※対象期間において、返品等が行われていることから接種可能のべ人数を算出できないため「一」としている。

副反応疑い報告数のうち接種後の死亡事例として報告された症例

副人心及り、私自女のプラス性医のルビデがことで称目で10に定り											
	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告と 医療機関からの報告の総計数								
令和7年4月1日	2	0	2								
~令和7年6月30日	-	-	-								

(単位:例)
(参考) 令和6年4月1日からの総計数
3
0. 0181%

(注意点)

, 「重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあるもの、入院相当以上のものが報告対象とされているが、必ずしも重篤でないものも「重篤」として報告されるケー ※ 非重篤症例には、重篤度が不明の症例も含まれている。

※ 製造販売業者からの報告は、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第68条の10に基づき「重篤」と判断された症例について報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている可能性があり、重複症例は、医療機関報告として計上している。また、その後の調査等によって、報告対象でないことが確認され、報告が取り下げられた症例が含まれる可能性がある。

- ※ 製造販売業者からの報告には、複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。
- ※ 製造販売業者による調査の結果、報告が取り下げられることがあり、取り下げ状況によっては、累計報告件数が前回の集計期間時から減少することがある。

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コスタイベ)の副反応疑い報告状況

令和6年10月1日から令和7年6月30日までの報告数及び症状種類別報告件数は以下のとおり。医療機関からの報告については、報告医が「重篤」としたものを集計した。

	医療機関からの報 告	製造販売業者からの報告	令和6年10月~令和7年3月ま での企業報告と医療機関重篤 症例の総計数	医療機関からの報 告	製造販売業者から の報告	令和7年4月~令和7年6月ま での企業報告と医療機関重篤 症例の総計数
報告数		6	6		6	6
症状別総件数		9	9		7	7
症状名の種類			症状の種	類別件数		
胃腸障害						
吐血					1	1
一般・全身障害および投与部位の状態						
死亡		1	1			
溺死					1	1
発熱		2	2		1	1
感染症および寄生虫症						
誤嚥性肺炎		2	2			
呼吸器、胸郭および縦隔障害						
呼吸不全		1	1			
新生児一過性頻呼吸					1	1
喘鳴					1	1
心臓障害						
高拍出性心不全		2	2			
心不全					1	1
神経系障害						
脳梗塞		1	1			
臨床検査			·			·
PO2低下			·		1	1

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コスタイベ)の副反応疑い報告状況

予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く)について、報告状況をもとに集計を行った。

	医療機関からの報 告	翌逗販元素有から の の の あ の の の の の の の の の	令和6年10月~令和7年3月までの企業報告と医療機関重篤 症例の総計数		製垣販元素有から の報生	令和7年4月~令和7年6月まで の企業報告と医療機関重篤症 例の総計数				
アナフィラキシー*1										
血栓症(血栓塞栓症を含む。)(血小板減少症を伴うものに限る。)*2										
心筋炎*3										
心膜炎*4										
熱性けいれん*5										
*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様ショック、アナフィラキシー様反応 *2 血小板減少症を伴う血栓症 *3 免疫性心筋炎、好酸球性心筋炎、巨細胞性心筋炎、心筋炎、自己免疫性心筋炎、心筋心膜炎、心筋炎・筋炎・重症筋無力症オーバーラップ症候群 *4 心膜炎、胸膜心膜炎、自己免疫性心膜炎、免疫性心膜炎 *5 熱性痙攣										

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コスタイベ)におけるロット別副反応報告件数(令和7年4月1日~令和7年6月30日)

2025年6月30日現在

コロナウイルス(SARS-CoV-2)RNAワクチン(コスタイベ)

				製造則	売業者から	の報告		医療機関からの報告							
製造販売業者名	ロット	出荷開始日	ロット別納入 数 ^{※1}	副反応疑い	副反応疑い報告数		死亡報告数(内数)		副反応疑い報告数		重篤報告数(内数)		数(内数)		
			(回分)	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度	報告数	報告頻度		
MeijiSeikaファルマ	00001	2024年9月30日	43,056	3	0.0070%	1	0.0023%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
MeijiSeikaファルマ	00004	2025年2月25日	96,016	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		
MeijiSeikaファルマ	不明	1	_	3	1	1	1	0 -		0 -		0	_		
	合計		139,072	6	0.0043%	2	0.0014%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%		

^{※1} ロット別納入数は、製造販売業者から卸売業者への納入数。

コスタイベ筋注用 重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

製造販売業者からの報告

	左齡	性別	接種日	ワクチン名(ロット番号)	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発 生までの日数	企業重篤度	転帰日	転帰内容	専門家評価PT		専門家のブラ イトン分類レベ ル	専門家の意見
1	0歳	女	不明	コスタイベ	なし		なし	新生児一過性頻呼吸	2025年1月22日	不明	重篤	2025年2月5日	回復				
2	101歳	女	2025年2月27日	コスタイベ	なし		慢性心不全、便秘、認知 症、変形性関節症、高血 圧、心房細動	吐血	2025年3月17日	18	重篤	2025年3月17日	死亡	吐血	r	-	
3	89歳	男	2025年2月27日	コスタイベ(00001)	なし		脳梗塞、認知症、真菌性 膀胱炎、そう痒症	発熱、PO2低下	2025年4月6日	38	重篤	不明	不明				
4	88歳	女	2025年3月10日	コスタイベ(00001)	なし		心筋梗塞、認知症、便秘	喘鳴	2025年4月7日	28	重篤	不明	不明				
5	94歳	男	2025年3月10日	コスタイベ	なし		心筋梗塞、心房細動、心不全	心不全	2025年4月7日	28	重篤	不明	不明				
6	88歳	男	2025年3月8日	コスタイベ(00001)	なし		大動脈弁閉鎖不全症、高 血圧、間質性肺疾患、アト ピー性皮膚炎、全身性剥 脱性皮膚炎	溺死	2025年6月3日	87	重篤	2025年6月3日	死亡	溺死	r	-	

コスタイベ筋注用 重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

集計期間中の対象症例なし

コスタイベ筋注用 非重篤症例一覧 (令和7年4月1日から令和7年6月30日までの報告分)

医療機関からの報告

集計期間中の対象症例なし