

平成 21 年 12 月 18 日

新型インフルエンザ対策推進本部事務局

(医薬食品局安全対策課)

課長 ; 森(内 2747)

安全使用推進室長 ; 佐藤(内 2755)

電 話 ; 03(5253)1111(内 2749)

夜間直通 ; 03(3595)2435

報道関係者 各位

新型インフルエンザワクチンの接種後副反応報告 及び推定接種者数について

【報告のポイント】

- ① 接種開始第 8 週（12 月 7 日～12 月 16 日）の医療機関納入数量は、88 万人分であった。接種開始からの推定接種者は最大 1020 万人と考えられる。
- ② 12 月 17 日現在までの報告に基づく副反応報告頻度は、推定接種者数の 0.02%、うち重篤症例は 0.002% と計算された。報告の内容は概ね前回と同様であった。
- ③ 11 月 13 日より、基礎疾患をもつ、主として高齢者での死亡が報告されており、12 月 17 日までに 90 例（報告頻度は 0.0009%）となっている。引き続き、専門家の評価をいただく予定である。

【注意点】副反応は時間が経ってから報告される事例があることや、実際の接種者数は医療機関納入数量に基づく推定接種者数を下回ること等から、現時点での頻度は暫定的な数字にならざるを得ず、時間とともに変化することに留意が必要である。医療機関での正確な接種者数は 1 月単位で集計し、それに基づく副反応報告頻度を公表する予定

新型インフルエンザワクチンの接種後副反応報告 及び推定接種者数について

1. はじめに（医療関係者の皆様へ）

新型インフルエンザワクチンを安全に接種いただくために

(1) 一般的な注意

- アレルギー・ぜんそくの既往のある方への接種については、適切な準備と対応をして接種に当たるよう注意をお願いいたします。
- アレルギー・ぜんそくの既往のある方への接種については、ワクチン接種後、少なくとも30分後までは、健康状態をご確認ください。

(2) 重い基礎疾患をお持ちの患者さんは、風邪やワクチン接種などの刺激により、病気の状態が悪化する可能性もありますので、接種の適否を慎重に判断していただくようお願いいたします。

- 実施要領に記載されているとおり、呼吸器、心臓又はじん臓の機能に自己の身の日常生活が極度に制限される程度の障害を有する方及びヒト免疫不全ウイルスにより免疫の機能に日常生活がほとんど不可能な程度の障害を有する方への接種に際しては、主治医及び専門性の高い医療機関の医師に対し、必要に応じて、接種の適否について意見を求め、慎重に判断してください。

2. 副反応の報告状況

平成21年10月19日（月）より接種が開始された新型インフルエンザワクチンについて、副反応報告※の状況と前回（12月9日（水））公表以降に報告された内容の詳細を以下に示します。また、医療機関納入量から推定される接種者数に基づく副反応報告頻度の情報も示します。

※ 予防接種による副作用を副反応と呼んでいます。

(1) 「受託医療機関における新型インフルエンザ（A/H1N1）ワクチン接種実施要領」に基づき医療機関から報告されたもの（自発報告）（12月17日報告分まで）

① 報告全体

（単位：例（人））

接種日※	推定接種者数 (回分)	副反応報告数 (報告頻度)	うち重篤報告数	
			(報告頻度)	死亡報告数 (報告頻度)
10/19－10/25	864,862	317	25	1
			0.04%	0.0001%
10/26－11/1	711,088	366	24	0
			0.05%	0.0%
11/2－11/8	523,196	200	22	3
			0.04%	0.0006%
11/9－11/15	2,502,707	140	20	8
			0.006%	0.0003%
11/16－11/29	1,416,579	457	110	54
			0.03%	0.004%
11/30－12/6	3,304,098	120	26	12
			0.004%	0.0004%
12/7－12/17	880,028	136	27	12
			0.02%	0.001%
合計	10,202,558 H21.12.14現在	1736	254	90
			0.02%	0.0009%

※ 平成21年12月17日報告分まで

※ 今回の接種事業では、疑いの如何にかかわらず、「接種後の死亡、臨床症状の重篤なもの、後遺症を残す可能性のあるもの」に該当すると判断されるものは報告対象としている。

(注意点) 実際の接種者数は表の推定接種者数を下回る見込み。

※ 10mL バイアルを18人に接種し、1mL バイアルを2人に接種したと仮定した場合の推定接種者数である。

※ 納入分が、全て接種されたとは限らないため、推定接種者数は最大数である。

※ 医療機関から報告される正確な接種者数については1ヶ月毎に集計し公表の予定

② 医療機関から「関連有り」として報告されたもの (単位：例(人))

接種日※	推定接種者数 (回分)	副反応報告数 (報告頻度)	うち重篤報告数	
			(報告頻度)	死亡報告数 (報告頻度)
10/19-10/25	864,862	210	18	0
		0.02%	0.002%	0.0%
10/26-11/1	711,088	218	19	0
		0.03%	0.003%	0.0%
11/2-11/8	523,196	124	16	0
		0.02%	0.003%	0.0%
11/9-11/15	2,502,707	67	7	0
		0.003%	0.0003%	0.0%
11/16-11/29	1,416,579	203	27	0
		0.01%	0.002%	0.0%
11/30-12/6	3,304,098	59	7	0
		0.002%	0.0002%	0.0%
12/7-12/17	880,028	64	5	0
		0.007%	0.0006%	0.0%
合計	10,202,558	945	99	0
	H21.12.14現在	0.009%	0.001%	0.0%

③ 医療機関から「関連無し」「評価不能」として報告されたもの (単位:例(人))

接種日※	推定接種者数 (回分)	副反応報告数 (報告頻度)	うち重篤報告数	
			(報告頻度)	死亡報告数 (報告頻度)
10/19-10/25	864,862	107	7	1
			0.0008%	0.0001%
10/26-11/1	711,088	148	5	0
			0.0007%	0.0%
11/2-11/8	523,196	76	6	3
			0.001%	0.0006%
11/9-11/15	2,502,707	73	13	8
			0.0005%	0.0003%
11/16-11/29	1,416,579	254	83	54
			0.006%	0.004%
11/30-12/6	3,304,098	61	19	12
			0.0006%	0.0004%
12/7-12/17	880,028	72	22	12
			0.002%	0.001%
合計	10,202,558 H21.12.14 現在	791	155	90
			0.002%	0.0009%

④ 医療機関で接種者数の報告から推定される副反応報告頻度 (10月分)

実施要領に基づき、平成21年10月末までに医療機関で接種者の数について、都道府県を經由して回答があった(41都道府県: 723, 733人)。これを基に平成21年10月の副反応報告頻度を計算したものは次のとおりです。今後都道府県からの追加情報により、推定接種者数は更新されていく可能性があります。

	接種者数の報告に基づく推定接種者数	副反応報告数 (報告頻度)	うち重篤報告数	
			(報告頻度)	死亡報告数 (報告頻度)
10/19-10/31	90.2万人	683	49	1
			0.005%	0.0001%

- ※ 回答都道府県においてもすべての受託医療機関から報告は受けていない。
 ※ 推定接種者数の算出にあたっては、都道府県別人口推計（平成 20 年 10 月 1 日現在総務省）から、723,733 人から全国の接種者を推定したものが、901,771 人となる。

⑤ 報告の背景

男	497 (28.6%)	
女	1234 (71.1%)	うち妊婦 27
不明	5 (0.3%)	

⑥ 年齢別報告件数

接種日 ※	10歳 未満	10歳 代	20歳 代	30歳 代	40歳 代	50歳 代	60歳 代	70歳 代	80歳 以上	不明	合計
10/19 - 10/25	0	1	58	93	88	52	19	2	3	1	317
10/26 - 11/1	0	2	77	119	92	55	17	3	1	0	366
11/2 - 11/8	2	5	40	69	38	28	10	2	5	1	200
11/9 - 11/15	20	4	24	29	21	19	7	10	6	0	140
11/16 - 11/29	110	22	33	37	32	32	50	82	59	0	457
11/30 - 12/6	51	3	10	7	5	8	10	13	12	1	120
12/7 - 12/17	68	4	5	5	4	11	9	14	16	0	136
	251	41	247	359	280	205	122	126	102	3	1736
合計	14.5%	2.4%	14.2%	20.7%	16.1%	11.8%	7.0%	7.3%	5.9%	0.2%	

(2) 死亡例 (11月13日~12月17日報告分)

(合計 90例(人))

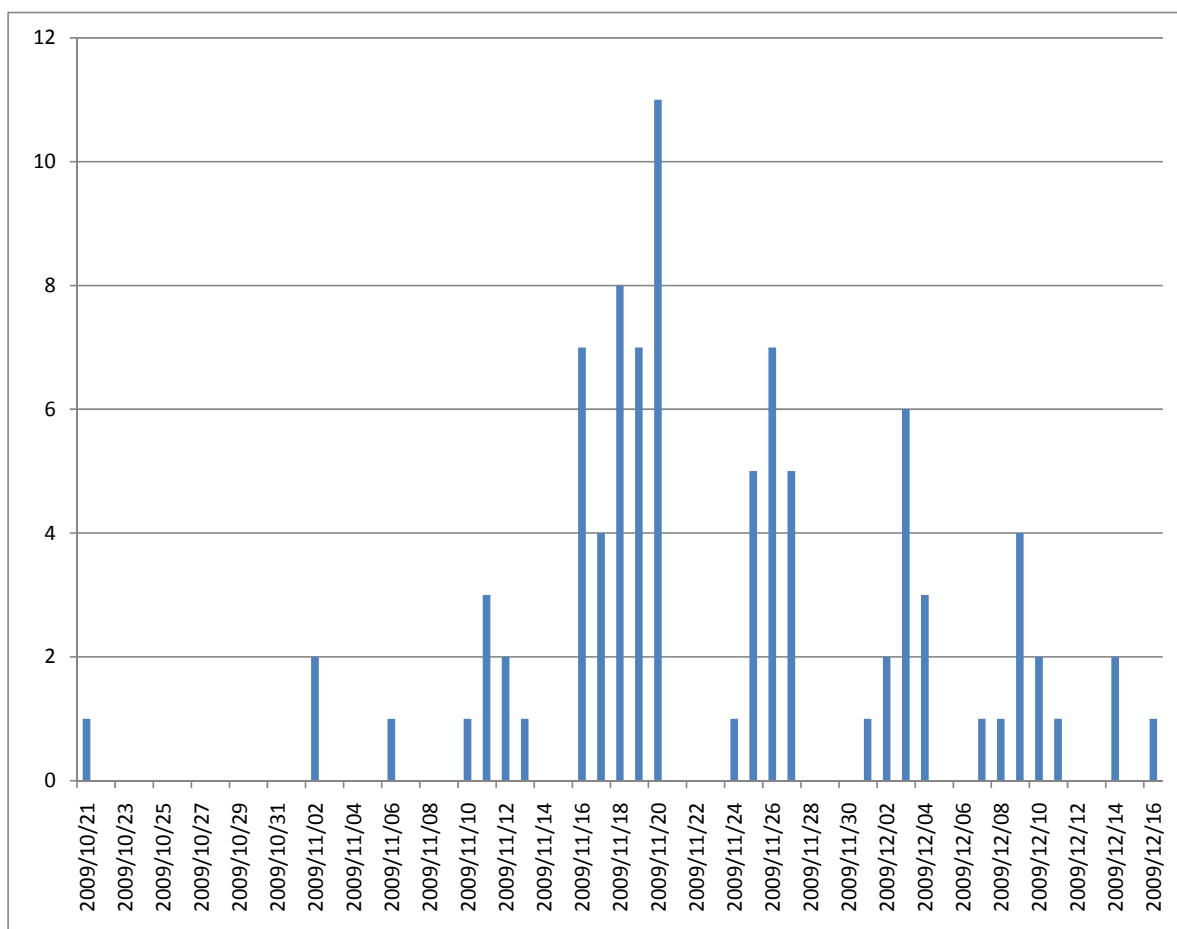
① 性別

性別	人数 (割合)
男	65 (72.2%)
女	25 (27.8%)

② 年齢別

年齢	人数 (割合)
0~9歳	1 (1.1%)
10~19歳	1 (1.1%)
20~29歳	0 (0.0%)
30~39歳	1 (1.1%)
40~49歳	0 (0.0%)
50~59歳	3 (3.3%)
60~69歳	14 (15.6%)
70~79歳	27 (30.0%)
80歳以上	43 (47.8%)

③ 接種日毎の死亡報告数



④ 死亡症例一覧

死亡例においては、主治医の因果関係評価が、ワクチン接種と死亡との「関連あり」の症例はない。

No.	年齢・性別	基礎疾患（持病）	経過・死亡原因	ロット	主治医評価
1	70代・男	肺気腫・慢性呼吸不全	接種2日後・呼吸不全	化血研 SL02A	関連無し
2	80代・男	肺気腫・慢性呼吸不全	接種4日後・呼吸不全	微研会 HP01A	評価不能
3	70代・男	高血圧・心筋梗塞・糖尿病・ 低血糖性脳症・認知症	接種同日・心筋梗塞	微研会 HP01A	評価不能
4	80代・女	間質性肺炎・心不全・肺性心	接種翌日・間質性肺炎の増悪	デンカ S2-A	評価不能
5	80代・男	多発性脳梗塞で起坐不能、 嚥下性肺炎で入院。	接種12日後の呼吸停止。死亡二日前に季節性ワクチン接種	デンカ S2-B(新型) 北里研 FB015B (季節性)	評価不能
6	80代・男	胃がん・肺気腫	接種2日後から発熱、5日後に肺炎確認、19日後に間質性肺炎の増悪。	デンカ S2-A	評価不能
7	60代・男	肝細胞癌	接種2日後、腹痛、血圧低下、腹部膨満出現。腹水穿刺にて血性腹水認め、腹腔内出血（肝細胞癌破裂疑い）と診断。	化血研 SL02A	関連無し
8	70代・女	慢性腎不全（透析）、腎がん、 転移性肺がん、高血圧、糖尿病	接種3日後、心肺停止。	化血研 SL02A	評価不能
9	80代・男	慢性腎不全、心不全、消化管出血	接種翌日、血圧低下、意識障害、呼吸困難	化血研 SL04B	関連無し
10	70代・女	慢性閉塞性肺疾患、肺高血圧症	接種2日後、心肺停止	デンカ S1-B	評価不能
11	80代・女	膵炎	接種翌日、発熱、呼吸停止	化血研 SL02A	評価不能
12	80代・女	慢性関節リウマチ、脳出血	接種2日後、心停止、呼吸	微研会	評価不能

			停止	HP02D	
13	90代・男	脳出血後遺症	接種翌日、嘔吐、窒息	化血研 SL02A	評価不能
14	80代・男	肺がん	接種翌日、心拍数低下、呼吸停止	化血研 SL01A	評価不能
15	70代・女	血液透析	当日、急性心不全	化血研 SL04B	評価不能
16	80代・男	慢性腎不全により血液透析治療	接種2日後、虚血性心疾患	化血研 SL04A	関連無し
17	50代・男	糖尿病、高血圧、甲状腺機能亢進症	接種2日後、急性心不全	化血研 SL02A	関連無し
18	80代・男	髄膜炎	接種3日後、肺炎	化血研 SL02A	関連無し
19	80代・男	慢性気管支炎、脳血管性認知症	接種翌日、突然死	化血研 SL01A	評価不能
20	80代・男	糖尿病	接種2日後、脳血管障害	化血研 SL04B	評価不能
21	90代・男	気管支炎喘息、認知症	接種当日、呼吸機能の急性増悪	デンカ S1-B	評価不能
22	90代・男	間質性肺炎	接種翌日、間質性肺炎の増悪	微研会 HP02C	評価不能
23	80代・女	気管支喘息、高血圧	接種当日、脳出血	微研会 HP02C	関連無し
24	70代・男	脳梗塞及び脳出血（後遺症）	接種4日後、血圧低下、呼吸困難、心停止	化血研 SL04B	関連無し
25	70代・男	糖尿病、慢性腎不全、狭心症、陳急性脳梗塞	接種3日後、心臓死	化血研 SL04B	関連無し
26	70代・男	糖尿病、食道癌放射線療法後、慢性心不全、甲状腺癌術後甲状腺機能低下	接種3日後、心筋梗塞	化血研 SL02B	関連無し
27	60代・女	慢性腎不全、心不全、脳出血（後遺症）	接種3日後、呼吸停止	化血研 SL02B	評価不能
28	90代・男	慢性気管支炎、大腸癌の手術歴	接種3日後、急性心臓死	化血研 SL04B	評価不能
29	60代・男	慢性腎臓病	接種2または3日後、突然死	化血研 SL03A	評価不能

30	90代・女	慢性うっ血性心不全、高血圧、慢性骨髄性白血病	接種4または5日後、脳出血	デンカ S2-B	関連無し
31	80代・男	じん肺、慢性呼吸不全	接種5日後昼まで異常なく、午後喘息様症状・呼吸状態悪化。6日後夕方死亡。	化血研 SL02B	評価不能
32	70代・男	脳梗塞、気管支喘息	接種翌日より発熱、酸素飽和度低下、敗血症疑い。死亡	化血研 SL03A	評価不能
33	80代・男	多発性脳梗塞、肺炎、尿路感染症、認知症	接種翌日に急性心不全により死亡。	化血研 SL04B	評価不能
34	70代・男	特発性拡張型心筋症、好酸球性肺臓炎既往、脳梗塞、血液透析中	透析に続き接種。2時間後胸苦、意識消失し、心室頻脈により、死亡。	化血研 SL03B	関連無し
35	90代・男	心不全、低血圧、認知症、虚血性心疾患	接種翌日に心肺停止。	デンカ S1-A	評価不能
36	60代・男	胃癌全摘、食欲不振、低蛋白症	接種5日後に発熱、呼吸困難。肺炎発症。接種10日後死亡。	化血研 SL02A	評価不能
37	60代・男	肺がん	接種翌日呼吸困難。接種2日後に気道閉塞による死亡。	化血研 SL01A	関連無し
38	80代・男	肺炎、リンパ腫（キャスルマン病疑い）	接種翌日に全身状態の悪化、死亡。	微研会 HP02C	評価不能
39	80代・女	脳梗塞、肺炎、胃瘻	接種翌日微熱、2日後に心肺停止。	微研会 HP02D	評価不能
40	60代・男	糖尿病、慢性心不全、陳旧性心筋梗塞	接種3日後に心肺停止。2時間前まで問題なくトイシ。	化血研 SL04B	評価不能
41	70代・男	慢性心疾患、多発性脳梗塞、前立腺癌、高血圧	接種2日後に気分不良。突然倒れ、心肺停止。死亡	化血研 SL03A	関連無し
42	80代・男	肺気腫、気管支喘息	接種3日後に下血頻回、7日後貧血、入院。接種10日後に死亡。	微研会 HP02C	評価不能
43	30代・男	心筋梗塞（冠動脈狭窄（3枝病変））	接種2日後に倦怠感、頭痛。4日後に呼吸が早くなり、ショック、死亡。	化血研 SL02A	評価不能

44	60代・女	成人スティル病（免疫抑制剤使用）	接種17日後に突然の心肺停止。	化血研 SL02A	関連無し
45	70代・男	糖尿病性腎症、透析通院	接種時、軽度感冒。接種翌日倦怠感、接種4日後朝死亡。	化血研 SL03B	評価不能
46	90代・男	心不全、COPD、Ⅲ度房室ブロック、誤嚥性肺炎	接種前、胸水貯留、利尿剤。接種2日後に意識レベル低下し、心肺停止。	デンカ S2-B	評価不能
47	70代・男	難治性気胸（両側）、慢性呼吸不全	接種6日後に発熱、インフルエンザ陽性、気胸の悪化。9日後に意識障害、呼吸不全により死亡。	化血研 SL02B	関連無し
48	50代・男	2型糖尿病インスリン使用、アルコール性肝硬変	接種6日後、風呂場で心肺停止。	微研会 HP02A	評価不能
49	70代・男	間質性肺炎、糖尿病、高血圧	接種翌日に微熱、接種7日後に発熱、呼吸困難。接種10日後呼吸不全で死亡。	化血研 SL04A	評価不能
50	70代・男	脳梗塞、腎障害	接種4日後発熱、5日後に発疹、血圧低下、接種10日後透析中にショック状態、11日後死亡。	化血研 SL04A	評価不能
51	80代・男	慢性腎不全	接種7日後に急性腸炎、8日後に死亡。	化血研 SL03A	評価不能
52	60代・女	B型肝炎、肝硬変、肝不全	接種3日後肝不全により死亡。	微研会 HP02A	関連無し
53	60代・男	急性骨髄性白血病	接種2週間後頃発熱、偽膜性腸炎発生。接種15日後死亡。	化血研 SL02A	関連無し
54	80代・男	慢性間質性肺炎、不安定狭心症	発熱、接種7日後間質性肺炎増悪。接種13日後死亡。	微研会 HP02D	評価不能
55	60代・女	卵巣癌	接種11日後全身けいれん、死亡	微研会 HP02D	関連無し
56	90代・女	脳出血、糖尿病	接種翌日、心停止、呼吸停止	化血研 SL06B	評価不能
57	70代・男	慢性腎不全、脳梗塞	接種翌日発熱、細菌性肺炎、死亡	デンカ S1-A	評価不能

58	10代・男	自己免疫性疾患（腸炎、溶血性貧血）、気管支ぜんそく	接種4日後嘔吐、死亡	化血研 SL04B	評価不能
59	70代・男	肺がん、狭心症	接種翌日呼吸困難、接種4日後死亡	化血研 SL05A	評価不能
60	70代・女	関節リウマチ、慢性呼吸不全	接種3日後発汗著明。4日後死亡。	化血研 SL04A	評価不能
61	60代・男	肝細胞癌	呼吸不全のため接種3日後入院、7日後死亡	化血研 SL04B	評価不能
62	90代・女	慢性腎不全、慢性心不全	接種3日後腎不全増悪、4日後死亡	調査中	評価不能
63	70代・女	肝がん、肝硬変	接種翌日より発熱、接種3日後多臓器不全、死亡	化血研 SL02A	評価不能
64	70代・男	糖尿病、血液透析、肺気腫、大腸癌術後	接種翌日基礎疾患増悪、接種20日後死亡	化血研 SL02B	評価不能
65	10歳未満・男	熱性けいれん <u>（新型インフルエンザ死亡報告例）</u>	接種4日後脳出血による心肺停止、6日後死亡、死後新型インフルエンザ感染確認	微研会 HP02C	関連無し
66	70代・男	慢性閉塞性肺疾患	接種当日意識障害、呼吸不全、16日後死亡	デンカ S3	評価不能
67	80代・男	慢性肺気腫	接種4日後低酸素血症、死亡	調査中	関連無し
68	80代・男	間質性肺炎	接種2日後発熱、7日後間質性肺炎の増悪、12日後死亡	デンカ S2-B	評価不能
69	90代・女	慢性心不全、大動脈弁狭窄症、慢性腎臓病、高血圧、糖尿病	接種4日後心肺停止、死亡	微研会 HP04A	評価不能
70	70代・男	心筋梗塞、糖尿病、心房細動	接種翌日死亡	微研会 HP04D	関連無し
71	80代・男	前立腺癌、高血圧、認知症、骨粗鬆症、両下肢閉塞性動脈硬化症、腰部脊柱管狭窄症	接種5日後死亡（主治医が死亡広告により知る）	微研会 HP04C	評価不能
72	70代・女	大動脈弁置換術後、僧帽弁置換術後、持続性心室頻拍、	接種後問題なく、5日後突然意識がなくなり、呼吸停	化血研 SL03A	評価不能

		CRT-D 植え込み後、慢性心房細動、高ガンマグロブリン血症	止、死亡。		
73	70代・男	進行性核上性麻痺、中心静脈栄養	接種当日、嘔吐、酸素飽和度低下、嘔吐物誤嚥による喀痰吸引、死亡	デンカ S3	評価不能
74	80代・女	慢性心疾患	接種当日胸部大動脈破裂、翌日死亡	化血研 SL05A	関連無し
75	90代・男	調査中	接種後夕方酸素飽和低下、翌朝心肺停止で死亡。解剖により、死因は両側性肺炎。	微研会 HP04A	関連無し
76	80代・女	高血圧症、慢性心不全、脂質異常症	接種後異常なく、3日後朝呼吸停止で死亡。死因は心不全	微研会 HP02D	関連無し
77	60代・女	大動脈狭窄、僧帽弁閉鎖不全	接種4日後呼吸困難、チアノーゼ、死亡	微研会 HP03A	評価不能
78	80代・男	糖尿病、間質性肺炎	接種翌日発熱、接種2日後解熱、落ち着いたが、6日後急に呼吸不全、間質性肺炎による死亡	微研会 HP03C	評価不能
79	80代・男	慢性腎不全、血液透析、肝細胞癌、認知症	接種2日後けいれん発生（抗精神薬の副作用を疑い、治療）、その後、呼吸微弱、死亡	微研会 SL02B	関連無し
80	50代・男	糖尿病、高血圧症、小児喘息既往	接種5日後、心臓突然死	微研会 HP04A	評価不能
81	70代・男	慢性腎不全、血液透析、脳梗塞後遺症	接種6日後発熱、チアノーゼ、細菌性肺炎の診断で抗菌剤治療。接種11日後死亡	化血研 SL04B	関連無し
82	80代・女	調査中	接種翌日夕方まで副反応なく、その後心肺停止。急性心筋梗塞の疑い。	微研会 HP04C	評価不能
83	80代・男	高血圧、慢性呼吸不全	接種翌日朝転倒し体動困難、呼吸状態悪化。大腿骨頸部骨折、肺炎併発だが軽快。6日後呼吸不全増悪で	化血研 SL06A	関連無し

			死亡。		
84	70代・女	進行乳癌、癌性悪液質	接種6日後意識障害出現、9日後髄膜炎と診断。接種17日後死亡	化血研 SL02A	評価不能
85	80代・男	狭心症	接種3日後発熱、接種12日後両測上肺野に肺炎、20日後肺炎が進展し、死亡。	化血研 SL04A	評価不能
86	60代・男	糖尿病（1型）、狭心症、心房中隔欠損、慢性腎不全、肺線維症	接種4～5日後感冒症状、7日後特発性肺線維症急性増悪、ステロイド治療。接種27日後死亡	化血研 SL03A	関連無し
87	70代・男	糖尿病	接種後異常なく、接種5日後心肺停止。急性心不全等疑い。	微研会 HP02B	関連無し
88	60代・女	血管炎症候群、糖尿病	接種翌日朝呼吸停止。解剖施行、死因不明。	化血研 SL02A	評価不能
89	80代・男	調査中	接種12日後死亡	化血研 SL02A	評価不能
90	80代・男	心疾患	接種翌日心肺停止。	化血研 SL06B	評価不能

※ 平成21年12月9日公表時の報告分はNo. 64まで

(3) 重篤例（前回公表以降 12月8日～12月17日報告分）

① 医療機関から「関連有り」として報告されたもの

	22例
アナフィラキシーショック※	2例
アナフィラキシー※	3例
アナフィラキシー反応	1例
アナフィラキシー反応、倦怠感、蕁麻疹、頭痛、悪心、浮動性めまい、 口腔咽頭痛、眼瞼浮腫	1例
アナフィラキシー反応の疑い	1例
アナフィラキシー様症状※	1例
嘔吐、頭痛	1例
顔面感覚麻痺	1例
けいれん（てんかん発作）	1例

紫斑	1例
視力低下（両側視神経炎）	1例
全身急性じんましん	1例
高熱	1例
発熱	1例
発熱、発疹	1例
発熱、めまい	1例
間質性肺炎	2例
薬剤性間質性肺炎	1例

※ アナフィラキシー関連の6例は、アナフィラキシー分類の見直しにより、非重篤から重篤に評価が変更されたもの

② 医療機関から「関連無し」又は「評価不能」として報告されたもの

	26例
アナフィラキシー疑い	1例
アナフィラキシーショック（後遺症（意識障害））	1例
アナフィラキシー反応※	1例
アナフィラキシー反応の疑い	1例
急性喉頭蓋炎	1例
心室細動	1例
心不全	1例
頭痛	1例
全身脱力	1例
腸閉塞	1例
けいれん、嘔吐	1例
脳炎疑い	1例
脳症	1例
39℃以上の発熱	1例
39℃以上の発熱、その他の脳炎、脳症のけいれん	1例
高熱	1例
発熱	1例
発熱、食欲減退	1例
発熱、肝機能障害	1例
肝機能障害	2例

肝機能異常	1例
急性呼吸不全	1例
肺炎	1例
皮下出血	1例
めまい	1例

※ アナフィラキシー関連の1例は、アナフィラキシー分類の見直しにより、非重篤から重篤に評価が変更されたもの

(4) 非重篤例 (前回公表以降 12月8日～12月17日報告分)

250例(当該期間) / 1482例(全期間)

① 医療機関から「関連有り」として報告されたもの

※5件以上報告があったものについて記載		131例
じんましん	28	括弧内は 件数
発熱	20	
倦怠感	7	
頭痛	6	
嘔吐	6	
発赤	6	
発疹	5	
39℃以上の発熱	5	

131例(当該期間) / 846例(全期間)

② 医療機関から「関連無し」、「評価不能」又は記載無しとして報告されたもの

※5件以上報告があったものについて記載		119例
発熱	30	括弧内は 件数
39℃以上の発熱	16	
じんましん	10	
嘔吐	7	
インフルエンザA型	5	
下痢	5	

119例(当該期間) / 636例(全期間)