

2023（令和5）年3月10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5～11歳用（ファイザー）（令和4年12月19日から令和5年1月22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 2022年12月19日～2023年1月22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1月22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
36029	11歳	男性	2022/12/13	2022/12/13 2022/12/13 2022/12/13	0	コミナティ筋注5～11歳用		ファイザー	FW5101	死亡（死亡） 心肺停止（心肺停止 心停止） 無脈性電気活動（無脈性電気活動） 食欲減退（食欲減退）	評価不能	重い	未記入 未記入 未記入 未記入	死亡 死亡 死亡 死亡
36030	11歳	女性	2022/12/02	2022/12/03 2022/12/03	1	コミナティ筋注5～11歳用		ファイザー	FW5101	乳腺炎（乳腺炎） 乳房腫瘍（乳房腫瘍）	関連あり	重くない	2022/12/15 2022/12/15	回復 回復
36031	10歳	男性	2022/12/23	2022/12/23	0	コミナティ筋注5～11歳用		ファイザー	FW5101	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	関連あり	重い	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。