

mRNAワクチン接種後の副反応疑い報告

医療機関からの報告によると (令和6年1月28日報告分まで)

副反応疑い報告は **37,051** 件
うち、**重篤症例 8,988** 件

ワクチン接種後に報告された副反応疑い報告 2024年1月28日報告分までの累計 (医療機関からの報告)

	ファイザー コミナティ筋注 (総数) *	ファイザー コミナティRTU筋注 (2価:起原株/オミクロン株BA.1)	ファイザー コミナティRTU筋注 (2価:起原株/オミクロン株BA.4-5)	ファイザー コミナティ筋注6か月~4歳用	ファイザー コミナティ筋注5~11歳用 (総数)	ファイザー コミナティ筋注5~11歳用 (2価:起原株/オミクロン株BA.4-5)
副反応疑い報告数	31,021	136	711	10	149	3
うち重篤例***	7,479	55	335	4	41	0
死亡	1,424	8	81	1	3	0

	ファイザー コミナティRTU筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	ファイザー コミナティ筋注6か月~4歳用 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	ファイザー コミナティ筋注5~11歳用 (1価:オミクロン株XBB.1.5)	アストラゼネカ バキスゼブリア筋注**	武田 スパイクソビッド筋注	第一三共 ダイナトナ筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)
副反応疑い報告数	126	0	0	16	43	1
うち重篤例***	67	0	0	11	12	0
死亡	19	0	0	0	1	0

	モデルナ スパイクバックス筋注 (総数) *	モデルナ スパイクバックス筋注 (2価:起原株/オミクロン株BA.1)	モデルナ スパイクバックス筋注 (2価:起原株/オミクロン株BA.4-5)	モデルナ スパイクバックス筋注 (1価:オミクロン株XBB.1.5)
副反応疑い報告数	5,643	58	77	42
うち重篤例***	1,350	18	32	24
死亡	192	3	8	10

出典元: 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(合同開催) (2024年4月12日開催) 資料1-1-1 および 第100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5年度第15回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会(合同開催) (2024年1月26日開催) 参考資料20① および 第88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4年度第18回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会(合同開催) (2022年11月11日開催) 資料1-3-3-6
 バキスゼブリア筋注(総数)の副反応疑い報告の件数については、起原株ワクチン、2価ワクチン及び既接種のワクチンの総数として集計している。*「バキスゼブリア筋注」に関しては、2022年10月1日報告分まで「重篤」とは、「死亡」に限らずに「重篤」に分類されるものも含む。なお、①~③に準じて集計している。④は世に広く先行致死的疾患又は腎臓病の患者に多い。必ずしも重篤でない場合を「重篤」として報告されるケースがある。重篤報告数は、企業数から、併用剤及び併用剤が不明な報告数も集計している。
 注: 報告数は副反応疑い報告の件数を集計したもので、1患者(1患者)で複数回の副反応疑い報告が提出される場合があるため、報告数と症例数(患者数)とは一致しない。

mRNAワクチン接種後の死亡例の因果関係評価結果

死亡報告 **2,193** 例 (令和6年1月28日報告分まで)

そのうち、**全体の99% (2,180/2,193) がγ評価**
(情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの)

因果関係評価結果 (公表記号)

α (ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの)	2
β (ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの)	11
γ (情報不足等によりワクチンと死亡との因果関係が評価できないもの)	2,180
評価中	0
合計	2,193

出典元: 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(合同開催) (2024年4月12日開催) 資料1-3-1~1-3-6 および 第100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5年度第15回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会(合同開催) (2024年1月26日開催) 資料1-3-1~1-3-5 参考資料20②~②および 第88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4年度第18回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会(合同開催) (2022年11月11日開催) 資料1-3-3 より作成