

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（令和6）年1月26日

資料
1-3-5

新型コロナワクチン接種後の死亡として報告された事例の概要

(コミナティ筋注 6カ月～4歳用、ファイザー株式会社)

1. 報告状況

- 1月26日審議会 集計期間：令和4年10月24日～令和5年10月29日

	10月27日審議会時点	1月26日審議会時点
	総件数	総件数
コミナティ筋注 6カ月～4歳用		1

2. 専門家の評価

- 令和5年10月29日までに報告された死亡事例を対象に、専門家の評価を実施（別紙1）。評価結果は、以下のとおり。

因果関係評価結果（公表記号）	コミナティ筋注 6カ月～4歳用
α（ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの）	0件
β（ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの）	0件
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）	1件

(参考1) 報告件数（令和4年10月4日～令和5年10月29日）

○接種回数^{注1}別評価結果

①コミナティ筋注6カ月～4歳用

	総数	α	β	γ
1回目	0	0	0	0
2回目	0	0	0	0
3回目	1	0	0	1
接種回数不明	0	0	0	0

注1：1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。

(参考2) 報告頻度（令和4年10月24日～令和5年10月29日）

○接種回数別報告頻度

①コミナティ筋注6カ月～4歳用

接種回数	報告件数／接種者数（回分） ^{注1}	100万回あたりの報告件数
1回目	0件／179,384回接種	0件
2回目	0件／167,499回接種	0件
3回目	1件／131,659回接種	7.6件
合計 ^{注2}	1件／478,542回接種	2.1件

注1：接種回数別の接種者数（回分）について、VRSデータから算出した接種回数別の分布情報をそのまま利用。

注2：「合計」の「報告件数」には、接種回数が不明なものも含む。

【別紙1】

新型コロナワクチン(コミナティ筋注6ヵ月～4歳用、ファイザー株式会社)接種後に死亡として報告された事例の一覧(令和4年10月24日から令和5年10月29までの報告分)

No.	年齢 (接種時)	性別	接種日	発生日 (死亡日)	ロット番号	接種回数	基礎疾患等	死因等 (報告者による見解・考察等)	報告者が 死因等の判断に 至った検査	因果関係 (報告医評価)	専門家による評価【令和5年10月27日時点】		専門家による評価【令和6年1月26日時点】			評価に用いた報告内容 ⁽²⁾	資料番号	症例No.			
											報告書上の記載	対応するMedDRA PT	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント	ワクチンと死亡との 因果関係評価 (評価記号*)	コメント					
1	1歳	男	2023年2月16日	2023年2月18日	GE0695	3回目	基礎疾患等	基礎疾患等: ピアソン症候群(先天性ネフローゼ症候群、腎不全、腎臓過新中)、精神運動性癡呆症、浮腫、蛋白尿、低蛋白血症、腎機能障害、高血圧(心筋梗塞、心筋不全、呼吸障害、腹膜膨脹、収縮血管、透伝子変異、呼吸障害、核酸、発熱、上気道の急性炎症、心筋梗塞大、呼吸筋力低下) 2023.1.21 ピアソン症候群接種 2023.2.13 シンジス後援	先天性の心奇形は既定されなかった。しかし、原疾患に伴う高血圧があった。高血圧は心不全にあり、PGM評議会の下、循環行動薬を使用していた経緯があつた。心筋梗塞は内因性原因によるものでなく外因性原因によるものと高血圧による心筋梗塞である。心筋梗塞による高血圧は心筋梗塞の原因ではなく、心筋梗塞による心筋梗塞が原因である。2022.10.13 痛風の心エコーで死んだ。EF: 80%と心筋低下ではないものの、心筋厚は正常でない。原疾患に伴う呼吸筋の筋力低下があった。肺間隔狭窄症理(不安定)しているが、透析後健特の日内運動の実明な血清内蔵血清量の変遷が呼吸への影響をもたらす。これらの複合的な要因により、在宅酸素療法を要するようになった。(～7/26の情報に基づく)。	不明	不明	評価不能	γ	変異Janinlin β 2遺伝子のコンバウンドヘテロ接合体によるPierson症候群の1歳児。先天性ネフローゼ症候群、末梢静脈不全に対する肥厚性外痔を併発している。当院クリニックにて心筋梗塞の心電図所見と心筋梗塞の心音所見、心筋梗塞は心筋梗塞である。透析時の経過及び処置: 胸骨压迫、bag & mask通気。2月16日 22:05 接種後、胸骨所見は心筋梗塞止、体温低下であった。呼吸困難: 気管挿管、気管内挿管、胃カーブ挿入、アレルギー抑制剤、メイロン静注。2月18日 22:38、死亡確認。死亡時画像診断は実施されなかった。剖検は実施されなかった。	変異Janinlin β 2遺伝子のコンバウンドヘテロ接合体によるPierson症候群の1歳児。先天性ネフローゼ症候群、末梢静脈不全に対する肥厚性外痔を併発している。当院クリニックにて心筋梗塞の心電図所見と心筋梗塞の心音所見、心筋梗塞は心筋梗塞である。透析時の経過及び処置: 胸骨压迫、bag & mask通気。2月16日 22:05 接種後、胸骨所見は心筋梗塞止、体温低下であった。呼吸困難: 気管挿管、気管内挿管、胃カーブ挿入、アレルギー抑制剤、メイロン静注。2月18日 22:38、死亡確認。死亡時画像診断は実施されなかった。剖検は実施されなかった。	γ	※～7/26から変更なし	※～10/27から変更なし。			

注1:各症例の記載は、令和4年10月24日～令和5年10月29日までに、医療機関又は本ワクチンの製造販売業者から別途花印⁽¹⁾報告された内容に基づく。専門家による評価は、特記した場合を除き、令和5年10月29日時点の報告内容に基づき実施。

注2:直近の計針対象期間において新規又は追加報告された症例について、対応する報告No.を記入している。同一症例であっても、報告内容の更新等により医療機関又は製造販売業者から複数回報告される場合がある。同一症例について複数回報告された場合は、評価時点で最後に報告された報告内容に基づき評価している。

注3:「死因等」の記載は別途花印⁽¹⁾報告の件名、死因の概要、報告者名(例)を総合的に考慮の上、記載。⁽¹⁾→2の報告料⁽¹⁾→2-2の症例名(PTR)とは異なることがある。

注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の悪化等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。

注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として該当すると報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、「血小板減少症に伴う血栓症」と表記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。

注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告書「接種回数」として記載・集計している。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コニティ筋注6カ月～4歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表※
(令和4年10月24日から令和5年10月29日までの報告分)
(接種回数総計)

※本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計	性別		
		男	女	性別不明
総計	1	1	0	0
不明	1	1	0	0
不明	1	1	0	0

注1:10/29時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(7/30)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。

注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。

注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。

注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。

注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われる報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。

10月22日までに報告された症例においても、10月22日以降の追加報告の際に、死因を「血小板減少症を伴う血栓症」に更新、又は死因に「血小板減少症を伴う血栓症」を追加している。

注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。

【別紙2】

新型コロナワクチン(コニティ筋注6カ月～4歳用、ファイザー株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表^{*}
(令和4年10月24日から令和5年10月29日までの報告分)
(3回目接種)

*本頁で列挙している症状名等は、死因として確定されていないものも含め報告書に記載のあった死因と関連する可能性のある全ての症状名を計上しているものであり、当該症状等が原因で死亡したことを示すものではない。

	総計			
		男	女	性別不明
総計		1	1	0
不明		1	1	0
不明		1	0	0

注1:10/29時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(7/30)とは異なるため、追加報告の報告時期によっては、各症例の死因や年齢等について、別紙1とは異なることがある。

注2:同一症例に複数の死因等の記載がある場合はいずれも計上しているため、件数の総数と症例数は一致しない。

注3:「死因等」の記載は副反応疑い報告書の記載(接種の状況、症状の概要、報告者意見)を総合的に考慮の上、記載。資料1-1-2や資料1-2-2の「症状名(PT)」とは異なることがある。

注4:報告書における死因等の記載が基礎疾患の増悪等とされているものについては、本資料においては、7/21以降「対応するMedDRA PT」は基礎疾患等の名称ではなく、「状態悪化」として整理している。

注5:「血小板減少症を伴う血栓症」が死因として疑われる報告された事例については、「対応するMedDRA PT」には、令和3年10月22日までは、血小板減少に係る症状と血栓症に係る症状の両方を併記。10月22日以降は「血小板減少症を伴う血栓症」と表記。

注6:1件の副反応疑い報告書において、異なる接種回の副反応疑い事例が同時に報告されている場合は、当該報告書における最大接種回数を、当該報告の「接種回数」として記載・集計している。「接種回数総計」は、接種回数が不明なものを含む。