

|                                                                                 |             |
|---------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| 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） | 資料<br>1－3－5 |
| 2024（令和6）年1月26日                                                                 |             |

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ヵ月～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5年9月20日～令和5年10月29日

|                                      |                                |
|--------------------------------------|--------------------------------|
|                                      | 1月26日審議会時点 <sup>注1</sup><br>件数 |
| コミナティ筋注6ヵ月～4歳用<br>(1価：オミクロン株XBB.1.5) | 0                              |

注1 製造販売業者による調査の結果、症例の重複等が判明し報告が取り下げられることがある。

2. 専門家の評価

集計期間中の対象症例なし

（参考1）報告頻度（令和5年9月20日～令和5年10月29日）

集計期間中の対象症例なし

【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(1価:オミクロン株XBB.1.5)、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5年9月20日から令和5年10月29日までの報告分)

集計期間中の対象症例なし



【別紙2】

新型コロナワクチン（コミナティ筋注6カ月～4歳用（1価：オミクロン株XBB.1.5）、ファイザー株式会社）接種後死亡事例 死因別集計表<sup>※</sup>  
（令和5年9月20日から令和5年10月29日までの報告分）

集計期間中の対象症例なし

※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。