

2024（令和6）年7月29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（SARS-CoV-2）RNAワクチン

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）（モデルナ・ジャパン）（令和6年1月29日から令和6年4月21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 2024年1月29日～2024年4月21日

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）

注：「No」は、新型コロナウイルス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。

2024年4月21日現在

報告数 (n=8)

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
28	74歳	男性	2023/12/06	2024/01/20	45	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710011A	間質性肺炎（間質性肺疾患）		重い	未記入	不明
29	88歳	女性	2023/10/21	2023/11/2023/11	不明	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710011A	間質性肺炎（間質性肺疾患） 線維症（線維症）	関連あり	重い	未記入 未記入	軽快 軽快
30	95歳	女性	2024/02/09	2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11 2024/02/11	2	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710003A	アナフィラキシー（アナフィラキシーショック） けいれん（痙攣発作） 肝機能障害（肝機能異常） 低酸素症（低酸素症） ショック（循環虚脱） チアノーゼ（チアノーゼ） 頻脈（頻脈） レイノー現象（レイノー現象） 蒼白（蒼白） 発熱（発熱）	関連あり	重い	未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入	死亡 死亡 死亡 死亡 死亡 死亡 死亡 死亡 死亡 死亡
31	45歳	女性	2023/10/29	2023/10/30	1	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710015A	緑内障（閉塞隅角緑内障）	評価不能	重い	未記入	軽快
32	85歳	女性	2023/10/12	2023/10/25	13	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710015A	TTS（血小板減少症を伴う血栓症）	関連あり	重い	未記入	未回復
33	81歳	男性	2023/10/07	2023/11	不明	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710010A	ミラー・フィッシャー症候群（ミラー・フィッシャー症候群）	関連あり	重い	2024/03/06	後遺症あり
34	55歳	男性	2024/03/22	2024/03/23 2024/03/23	1	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710007A	腎機能障害・腎不全（腎不全） 血中クレアチンホスホキナーゼ増加（血中クレアチンホスホキナーゼ増加）		重い	未記入 未記入	不明 不明
35	96歳	男性	2023/10/16	2023/10/16 2023/10/16 2023/10/16	0	スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		モデルナ	710007A	アナフィラキシー（アナフィラキシーショック） 急性冠症候群（急性冠動脈症候群） コーニス症候群（コーニス症候群）	関連あり	重い	未記入 未記入 未記入	死亡 死亡 死亡

※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。

2024（令和6）年7月29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（SARS-CoV-2）RNAワクチン

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）（モデルナ・ジャパン）（令和6年1月29日から令和6年4月21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 2024年1月29日～2024年4月21日

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）乳幼児抜粋

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=0)

※集計対象期間にて報告なし。

2024年4月21日現在

※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。

2024（令和6）年7月29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（SARS-CoV-2）RNAワクチン

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）（モデルナ・ジャパン）（令和6年1月29日から令和6年4月21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 2024年1月29日～2024年4月21日

・スパイクバックス筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）小児抜粋

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=0)

※集計対象期間にて報告なし。

2024年4月21日現在

※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。