

第102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4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）	資料 1-3-3
2024（令和6）年7月29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

(ヌバキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)

1. 報告状況

- 7月29日審議会 集計期間：令和4年5月25日～令和6年4月21日

	4月15日審議会時点 ^{注1} 件数	7月29日審議会時点 ^{注1} 件数
ヌバキソビッド筋注	3	3

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

- 令和6年4月21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）	件数
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）	3件

（参考1）報告頻度（令和4年5月25日～令和6年4月21日）

	接種者数（回分） ^{注1}	報告件数	100万回あたりの報告件数
ヌバキソビッド筋注	350,327回	3件	8.6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2024年3月30日時点の接種回数別の分布情報を利用。

【別紙1】

新型コロナワクチン(ヌバキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)接種後に死亡として報告された事例の一覧(令和4年5月25日から令和6年4月21日までの報告分)

★評価記号										
α:「ワクチンと死亡との因果関係が否定できないもの」										原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったことが否定できない症例
β:「ワクチンと死亡との因果関係が認められないもの」										原疾患との関係、薬理学的な観点や時間的な経過などの要素を勘案し、医学・薬学的観点から総合的に判断し、ワクチン接種が、事象発現の原因となったとは認められない症例
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」										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

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	発生日 (死亡日)	ロット番号	基礎疾患等	死因等 (報告者による見解・考察等)	報告書が 死因等の判断に 至った検査	因果関係 (報告医評価)	他要因の可 能性の有無 (報告医評価)	専門家による評価【令和6年4月15日時点】		専門家による評価【令和6年7月29日時点】			評価に用いた報告内容 ^(注)	資料番号	症例No
											報告書上の記載	対応するMedDRA PT	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	29歳	男	2022年8月17日	2022年8月18日	不明 NP001 (~11/11 の情報を 基づく)	8/17 16時にコロナワクチンの2回目を接種。8/18 午前より頭痛があり自分で発熱しているところ。午後頃、家庭にて心肺停止状態で発見された。最終健常確認は、8/18@16時健常で、ゼリーなどの経口接種可能であった。 17時頃家族が心肺停止状態で発見。救急搬送時より心肺停止状態であり、未発覚は心肺停止状態で中止。死亡確認は、17時頃の心肺停止をもって突然死である。心肺死の可能性などはワクチン接種との関連性は否定できない。剖検は家族に断られたため、実施しておらず、死後時間が経過しており、死後変化によって血液検査から信頼性のあるデータは得られないため、実施していない。心筋炎、肺水腫を認めるも死後変化との鑑別は困難であり、その他死因となるような所見は指摘できなかつた。 出生時に心房中隔欠損症と診断されたが自然閉鎖し、健康診断にて不整脈を指摘されたことはないが接種者である。	突然死 突然死、心筋炎	CT	評価不能	有	γ	心肺停止から突然死に至った原因として心筋炎の可能性を示唆する記載があるが、心筋炎が起こっていたことを示唆する客観的な情報が不足しており、心肺停止の原因は不明である。死亡がワクチン接種により起きたのか、ワクチン接種に関係なく起きたもののかを判断することは困難である。 ※~1/26から変更なし。	γ	心肺停止から突然死に至った原因として心筋炎の可能性を示唆する記載があるが、心筋炎が起こっていたことを示唆する客観的な情報が不足しており、心肺停止の原因は不明である。死亡がワクチン接種により起きたのか、ワクチン接種に関係なく起きたもののかを判断することは困難である。 ※~4/15から変更なし。				
2	74歳	男	2022年9月1日	2023年3月22日	不明	基礎疾患等:関節リウマチ 2022/09/01 本剤2回目接種。 2022/12/03 咳怠倦を認め、近医受診。リウマチが原因の間質性肺炎と診断され、リウマチの急性増悪を認めた。 日本不明。他の病院にて入院。 日付不明 入院中に病室でコロナワクチンに感染。当院を受診せずに経過しているため、具体的な接種・検査は詳細不明。 2023/03/22 死亡。	リウマチ肺 リウマチ肺、COVID-19	リウマチ肺 COVID-19	不明	不明	不明	γ	9月のワクチン接種、12月の間質性肺炎の増悪入院、その入院でCOVID罹患の症例、ワクチン接種から3ヶ月経過していること、その間に間質性肺炎の病勢情報が不明であり、間質性肺炎増悪との因果関係は情報不足で判定できない。 ※~1/26から変更なし。	γ	9月のワクチン接種、12月の間質性肺炎の増悪入院、その入院でCOVID罹患の症例、ワクチン接種から3ヶ月経過していること、その間に間質性肺炎の病勢情報が不明であり、間質性肺炎増悪との因果関係は情報不足で判定できない。 ※~4/15から変更なし。			

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	発生日 (死亡日)	ロット番号	基礎疾患等	死因等 (報告者による見解・考察等)	報告医が 死因等の判断に 至った検査	因果関係 (報告医評価)	他要因の可 能性の有無 (報告医評価)	専門家による評価【令和6年4月15日時点】		専門家による評価【令和6年7月29日時点】					
											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	評価に用いた報告内容 ^{注2}			
							報告書上の記載	対応するMedDRA PT							資料番号	症例No		
3	75歳	女	2023年2月6日	2023年3月30日 (~10/27の佳報 に基づく)	NP009	基礎疾患等: なし	基礎疾患等: なし 2023/03/13 3月6日本剤接種後より頭痛、倦怠感、微熱、咽頭痛があるとの相談で受診。この時は風邪として対応。コロナ抗原陰性。白血球、CRP、LDH、その他の採血施行。 2023/03/20 受診。採血施行。その後も体温不良がつづく。解熱はしたが、咳と喘鳴が出現。胸X線、胸部CTにて左肺(肺)胸水を確認。レントゲン撮影し炎症所見があつたため、肺炎胸水として肺癌を疑い、この日は肺炎として抗生素を点滴。処方:レバドウド150mgあり、織物リソバ節腫瘍もある。3月22日再診するにつりで帰宅させる。 2023/03/22 受診。採血施行。全く改善がなく、呼吸苦、倦怠感がつづくため、他のA呼吸器内科を紹介。他院では「悪性リバ腫の疑い」として即日他院へ紹介。 2023/03/29 顎痛、倦怠感、微熱、咽頭痛を認める。他院で呼吸器内科を紹介受診。呼吸不全、全身状態不良にて同日緊急入院。入院した時頸部には急速に進行する左下肺の腫脹がわかつたが、当院受診時点ではなく頸部にはほぼ腫脹で理屈で止り、左肺はシントラップ上、全無気肺の状況であった。 左肺は腫脹、喘息感、微熱、咽頭痛軽度不明。 2023/03/30 肺セントラル病院でも鑑別に登ばれて、左肺部より穿刺と採取を行いつつ、スコビイド穴を含めた対症療法を認めた。 2023/03/31 癌細胞は不可逆的で翌日には左肺器不全にて死亡。病理学的診断が得られる前の死亡退院だったが、臨床的には肺がんとして死亡診断書を記載した。原因は結局わからず、「左肺癌」として対応したとのこと。 担当医師の意見: 間違あり。左肺胸水については、関連ありリマチ患者で、炎症症状が2週間以上継続することはない。ところが2023年2月6日の本剤接種自体後より頭痛、微熱、喉嚨などとの因果関係は現時点では否定できない。 頭痛、呼吸不全、身不快、倦怠感、微熱、咽頭痛については、因果関係の報告なし。3回目ワクチン接種後から強く出てきていると報告本人が回復も差言しており、通常の方の進行と較べるとかなり早い進行であつたことより、ワクチンとの関係が強くわれる。しかし、それを明らかにする手順が踏まれていない。 (~10/27の佳報に基づく)	感染性胸水 肺炎伴隨性胸水、呼吸不全 呼吸不全	不明	関連あり/左肺 胸水 [*] (~10/27の佳報 に基づく)	不明	γ	2週間(長くて1ヶ月)程度の短期間に左肺野(胸腔)を占めるまで増大する腫瘍が死亡につながった主たる原因と推察されるが、その診断が確定されていないことや肺炎併存性(感染性)胸水とした根拠が不明であり、病態の考察ができない。また、ワクチン接種前に既に、胸腔、縱隔に病変が無かつたことが確認できないためワクチン接種との因果関係を論じることは難しい。 ※~1/26から変更なし。	γ	2週間(長くて1ヶ月)程度の短期間に左肺野(胸腔)を占めるまで増大する腫瘍が死亡につながった主たる原因と推察されるが、その診断が確定されていないことや肺炎併存性(感染性)胸水とした根拠が不明であり、病態の考察ができない。また、ワクチン接種前に既に、胸腔、縱隔に病変が無かつたことが確認できないためワクチン接種との因果関係を論じることは難しい。 ※~4/15から変更なし。			

注1: 各症例の記載は、令和4年5月25日～令和6年4月21日までに、医療機関又は本ワクチンの製造販売業者から副反応疑い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6年4月21日時点の報告内容に基づき実施。

注2:直近の集計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、対応する症例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、「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。

【別紙2】

新型コロナワクチン(スバキソビッド筋注、武田薬品工業株式会社)接種後死亡事例 死因別集計表*(令和4年5月25日から令和6年4月21日までの報告分)

※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	死因別集計表											
		40歳未満 集計				40歳以上65歳未満 集計				65歳以上 集計			
		男	女	性別不明	男	女	性別不明	男	女	性別不明	男	女	性別不明
総計	6	2	2	0	0	0	0	4	2	2	0	0	0
一時・全身障害および投与部位の状態													
突然死	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
感染症および寄生虫症	2	0	0	0	0	0	0	2	1	1	0	0	0
COVID-19	1	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0
感染性胸水	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
呼吸器、胸郭および縱隔障害	2	0	0	0	0	0	0	0	2	1	1	0	0
リウマチ肺	1	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0
呼吸不全	1	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0	0
心臓障害	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
心筋炎	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

注1:4/21時点の報告内容に基づき集計。集計時点が別紙1(4/21)とは異なるため、追加報告の報告時期によつては、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、「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。