

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 1-3-5
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
(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

- 7月29日審議会 集計期間：令和5年9月20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
コミナティ筋注6ヵ月～4歳用 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	0	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

- 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）	0件

（参考1）報告頻度（令和5年9月20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
コミナティ筋注6ヵ月～4歳用 (1価：オミクロン株XBB.1.5)	80,520回	0件	0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(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6年4月21日までの報告分)

集計期間中の対象症例なし

【別紙2】

新型コロナウイルスワクチン(コナナティ筋注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)接種後死亡事例 死因別集計表[※]
(令和5年9月20日から令和6年4月21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。