

2024（令和6）年4月15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

・ダイチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）（第一三共）（令和5年12月4日から令和6年1月28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 2023年12月4日～2024年1月28日

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。

2024年1月28日現在

報告数 (n=1)

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
169	63歳	女性	2023/12/09	2023/12/10 2023/12/10	1	ダイチロナ筋注（1価：オミクロン株XBB.1.5）		第一三共	VPA003A	胸痛（胸痛） 胸部不快感（胸部不快感）		重くない	2023/12/12 2023/12/12	回復 回復

※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。