

国内におけるワクチン別副反応疑い報告件数（オミクロン株XBB1.5以外のワクチン）

令和6年10月25日現在

| ワクチン                                   | 副反応疑い報告数<br>(報告頻度)  | 重篤報告数<br>(報告頻度)    | 死亡報告数<br>(報告頻度)    |
|--|---------------------|--------------------|--------------------|
| ファイザー（総数）<br>(接種者数：<br>311,470,405 回分) | 31,348<br>(0.0101%) | 7,696<br>(0.0025%) | 1,446<br>(0.0005%) |
| モデルナ（総数）<br>(接種者数：<br>89,897,821 回分)   | 5,750<br>(0.0064%)  | 1,425<br>(0.0016%) | 200<br>(0.0002%)   |
| ノババックス（総数）<br>(接種者数：<br>350,327 回分)    | 45<br>(0.0128%)     | 13<br>(0.0037%)    | 1<br>(0.0003%)     |

| ワクチン                                | 副反応疑い報告数<br>(報告頻度) | 重篤報告数<br>(報告頻度) | 死亡報告数<br>(報告頻度) |
|-------------------------------------|--------------------|-----------------|-----------------|
| 乳幼児用ファイザー<br>(接種者数：<br>478,542 回分)  | 10<br>(0.0021%)    | 4<br>(0.0008%)  | 1<br>(0.0002%)  |
| 小児用ファイザー<br>(接種者数：<br>4,383,550 回分) | 154<br>(0.0035%)   | 45<br>(0.0010%) | 3<br>(0.0001%)  |

※「重篤」とは、①死亡、②障害、③それらに繋がるおそれのあるもの、④入院、⑤①～④に準じて重いもの、⑥後世代における先天性の疾病又は異常のものとされているが、必ずしも重篤でない事象も「重篤」として報告されるケースがある。

※接種開始日（ファイザー…コミナティ筋注：令和3年2月17日、コミナティRTU筋注（2価：起源株/オミクロン株BA.1）：令和4年9月20日、コミナティRTU筋注（2価：起源株/オミクロン株BA.4-5）：令和4年10月13日、コミナティ筋注6ヵ月～4歳用：令和4年10月24日、コミナティ筋注5～11歳用（1価：起源株）：令和4年2月21日、コミナティ筋注5～11歳用（2価：起源株/オミクロン株BA.4-5）：令和5年3月8日、モデルナ…スパイクバックス筋注：令和3年5月22日、スパイクバックス筋注（2価：起源株/オミクロン株BA.1）：令和4年9月20日、スパイクバックス筋注（2価：起源株/オミクロン株BA.4-5）：令和4年11月28日、ノババックス…ヌバキンビッド筋注：令和4年5月25日）以降の累計報告件数。