第78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4年度第1回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会

資料1-1-2-3

2022 (令和4) 年4月13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

- 〇コロナウイルス(SARS-CoV-2)ワクチン(遺伝子組換えサルアデノウイルスベクター) ・バキスゼブリア筋注(アストラゼネカ)(令和4年2月21日から令和4年3月20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 2022年2月21日~2022年3月20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。

報告数(n=1)

2022年3月20日現在

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 ①	製造販売業者	ロット番 号 ①	症状名(PT名)	因果関係	重篤度	転帰日	転帰内容
32688	54歳	男性	2021/11/02	2021/11/20	18	バキスゼブリア筋注	アストラゼネカ	D017A	脳梗塞(脳梗塞)	関連あり	重い	2021/12/10	回復

<sup>※1</sup> 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。