第90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23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1-1-2-5

2023 (令和5)年1月20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

組換えコロナウイルス(SARS-CoV-2)ワクチン ・ヌバキソビッド筋注(武田薬品工業)(令和 4 年11月14日から令和 4 年12月18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11月14日~2022年12月18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=3) 2022年12月18日現在

	$\pi \Box x (\cdot, z)$													
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
35556	58歳	女性	2022/10/07	2022/10/07 2022/10/07	0	ヌバキソビッド筋注		ノババックス / 武田		アナフィラキシー(アナフィラキシー反応) 喘息発作(喘息)	関連あり		未記入 未記入	軽快 軽快
35557	40歳	女性	2022/10/31	2022/10/31	0	ヌバキソビッド筋注		ノババックス / 武田	NP001	気分障害 ( 不快感 )	評価不能	重くない	2022/10/31	回復
35558	51歳	女性	2022/12/08	2022/12/08	0	ヌバキソビッド筋注		ノババックス / 武田	NP007	アナフィラキシー(アナフィラキシー反応)	関連あり	重くない	未記入	不明

<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。