第98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5年度第11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10月27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5年5月1日から令和5年7月30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5月1日~2023年7月30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。

2023年7月30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
36558	43歳	女性	2022/08/15	2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15	0	ヌバキソビッド筋注		ノババックス <i>/</i> 武田	NP002	頭痛(頭痛) リンパ節腫脹(リンパ節症) 呼吸障害・呼吸不全(呼吸困難) 動悸(動悸) 傾眠(傾眠) 異常感(異常感) 日常活動における個人の自立の喪失(日常活動 における個人の自立の喪失)		重くない	未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入	不不不不不不不不不不 不不明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明明

<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。