第75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3年度第26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1月21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3年12月6日から令和4年1月2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 2021年12月6日~2022年1月2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=2) 2022年1月2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	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
30713	25歳	女性	2021/12/18	2021/12/18 2021/12/18	0	バキスゼブリア筋注	アストラゼネカ		アナフィラキシー (アナフィラキシー反応) 感覚異常 (感覚鈍麻)	関連あり		2021/12/19 2021/12/19	回復 回復
30714	70歳	男性	2021/09/18	2021/10/27	39	バキスゼブリア筋注	アストラゼネカ	不明	TTS(血小板減少症を伴う血栓症)	関連あり	重い	2021/12/07	後遺症あり

^{※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。