第92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27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3月10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 ・ヌパキソビッド筋注 (武田薬品工業) (令和4年12月19日から令和5年1月22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12月19日~2023年1月22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=4) 2023年 1 月22日現在

TN L1 2A	$(\Box X)(\Box +)$													
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 ワット番 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	
35887	48歳	男性	2022/06/19	2022/06/26	7	ヌバキソビッド筋注		/ 此田		関連あり	重い	未記入	軽快	
35888	34歳	女性	2022/12/21	2022/12/21	0	ヌバキソビッド筋注		/ 此田		関連あり	重い	2022/12/21	回復	
35889	39歳	女性	2022/11/20	2022/11/20	0	ヌバキソビッド筋注		/ 武田			重くない	未記入	不明	
35890	47歳	男性	2022/12/16	2022/12/17	1	ヌバキソビッド筋注		ノババックス /武田 NP004	接種部位疼痛(ワクチン接種部位疼痛)	関連あり	重くない	未記入	未回復	

^{※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。