第94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5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7月28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 5 年 3 月13日から令和 5 年 4 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3月13日~2023年4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。 報告数 (n=0)

※ 今 回 対 象 期 間 に て 報 告 症 例 な し

※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。

2023年 4 月30日現在