第101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6年度第1回薬事審議 会医薬品等安全対策部会安全対策調査会

資料1-1-2-6

2024(令和6)年4月15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10月30日から令和6年1月28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10月30日~2024年1月28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)

※集計対象期間にて報告なし。

※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。

2024年1月28日現在