第104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7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10月25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6年4月22日から令和6年8月4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 2024年4月22日~2024年8月4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=1) 2024年8月4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	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
277	69歳	男性	2022/07/03	2022/07/05	2	! ヌバキソビッド筋注	ノババックス /武田	NP001	アナフィラキシー(アナフィラキシー反応)	評価不能	重くない	2022/07/09	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。