

2025（令和7）年7月25日

**組換えコロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチンの  
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**

商 品 名 : ヌバキソビッド筋注  
 製 造 販 売 業 者 : 武田薬品工業株式会社  
 販 売 開 始 : 令和4年5月  
 効 能 ・ 効 果 : SARS-CoV-2による感染症の予防

**副反応疑い報告数**

(令和7年1月1日から令和7年3月31日報告分まで：報告日での集計)

令和7年1月1日から令和7年3月31日までの医療機関への納入数量を接種可能のべ人数とし、副反応疑い報告頻度を計算したものは以下のとおり。

※報告日での集計のため、以下の件数には接種日や発生日が対象期間以前の症例も含まれている。

(単位：例)

ヌバキソビッド筋注	接種可能のべ人数 (回数)	製造販売業者からの報告		医療機関からの報告	
		報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例	報告数 ( ) : 接種日が左記期間内の症例		
		報告頻度	報告頻度	うち重篤	
令和7年1月1日～令和7年3月31日	-	10 (3)	1 (0)	0 (0)	
		-	-	-	
		-	-	-	
(参考) 令和6年4月1日～ 令和7年3月31日	315,940	20	4	2	
		0.0063%	0.0013%	0.0006%	

※1人あたり0.5mL接種されたと仮定した。

※対象期間において、返品等が行われていることから接種可能のべ人数を算出できないため「-」としている。

**副反応疑い報告数のうち接種後の死亡事例として報告された症例**

(単位：例)

	製造販売業者からの報告	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告と 医療機関からの報告の総計数		(参考) 令和6年4月1日からの総計数
			製造販売業者からの報告と 医療機関からの報告の総計数	(参考) 令和6年4月1日からの総計数	
令和7年1月1日～令和7年3月31日	1	0	1	3	0.0009%

(注意点)

※ 副反応疑い報告については、医薬品との因果関係が不明なものを含め、製造販売業者又は医療機関から報告されたものであり、個別に医薬品との関連性を評価したものではない。

※ 「重篤」とは、死亡、障害、それらに繋がるおそれのあるもの、入院相当以上のものが報告対象とされているが、必ずしも重篤でないものも「重篤」として報告されるケースがある。

※ 非重篤症例には、重篤度が不明の症例も含まれている。

※ 製造販売業者からの報告は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第68条の10に基づき「重篤」と判断された症例について報告されたものである。なお、製造販売業者からの報告には、医療機関から報告された症例と重複している症例が含まれている可能性があり、重複症例は、医療機関報告として計上している。また、その後の調査等によって、報告対象でないことが確認され、報告が取り下げられた症例が含まれる可能性がある。

※ 製造販売業者からの報告には、複数の製造販売業者から重複して報告されている症例が含まれている可能性がある。

※ 製造販売業者による調査の結果、報告が取り下げられることがあり、取り下げ状況によっては、累計報告件数が前回の集計期間時から減少することがある。

## 組換えコロナウイルス(SARS-CoV-2)ワクチン(ヌバキソビッド)の副反応疑い報告状況

令和6年10月1日から令和7年3月31までの報告数及び症状種類別報告件数は以下のとおり。医療機関からの報告については、報告医が「重篤」としたものを集計した。

	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	令和6年10月～令和6年12月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	令和7年1月～令和7年3月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数
報告数	2	10	12		10	10
症状別総件数	2	11	13		15	15
症状名の種類						
胃腸障害						
胃腸出血					1	1
一般・全身障害および投与部位の状態						
胸部不快感		1	1			
突然死		1	1			
嘔吐欠如					1	1
感染症および寄生虫症						
COVID-19					2	2
COVID-19ブレイクスルー感染		2	2		1	1
コロナウイルス感染					1	1
上咽頭炎	1		1			
尿路感染	1		1			
肺炎		1	1			
呼吸器・胸郭および縦隔障害						
起坐呼吸					1	1
心臓障害						
心筋梗塞		1	1			
心房細動					1	1
僧帽弁閉鎖不全症					1	1
神経系障害						
顔面麻痺		1	1			
頭痛					1	1
脳卒中		1	1			
代謝および栄養障害						
低ナトリウム血症		1	1			
皮膚および皮下組織障害						
発疹					1	1
免疫系障害						
アナフィラキシー反応	2		2			
臨床検査						
SARS-CoV-2検査陽性					1	1
ヘモグロビン減少					2	2
収縮期血圧上昇					1	1

## 組換えコロナウイルス(SARS-CoV-2)ワクチン(スバキソビッド)の副反応疑い報告状況

予防接種後副反応疑い報告書の別紙様式1の報告基準に記載のある症状(「その他の反応」は除く)について、報告状況をもとに集計を行った。

	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	令和6年10月～令和6年12月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数	医療機関からの報告	製造販売業者からの報告	令和7年1月～令和7年3月までの企業報告と医療機関重篤症例の総計数
アナフィラキシー*1		2			2	
血栓症(血栓塞栓症を含む。)(血小板減少症を伴うものに限る。)*2						
心筋炎*3						
心膜炎*4						
熱性けいれん*5						

\*1 アナフィラキシーショック、アナフィラキシー反応、アナフィラキシー様ショック、アナフィラキシー様反応

\*2 血小板減少症を伴う血栓症

\*3 免疫性心筋炎、好酸球性心筋炎、巨細胞性心筋炎、心筋炎、自己免疫性心筋炎、心筋心膜炎、心筋炎・筋炎・重症筋無力症オーバーラップ症候群

\*4 心膜炎、胸膜心膜炎、自己免疫性心膜炎、免疫性心膜炎

\*5 熱性痙攣

## 組換えコロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチン（ヌバキソビッド）におけるロット別副反応報告件数(令和7年1月1日～令和7年3月31日)

2025年3月31日現在

## 組換えコロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチン（ヌバキソビッド）

製造販売業者名	ロット	出荷開始日	ロット別納入数※ (回分)	製造販売業者からの報告				医療機関からの報告			
				副反応疑い報告数	死亡報告数(内数)	副反応疑い報告数	重篤報告数(内数)	死亡報告数(内数)	報告数	報告頻度	報告数
武田薬品工業	NT001	2024年9月17日	302,356	6	0.0020%	0	0.0000%	1	0.0003%	0	0.0000%
武田薬品工業	NT002	2024年9月24日	238,370	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%
武田薬品工業	NT003	2024年10月10日	54,554	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%	0	0.0000%
武田薬品工業	不明	-	-	4	-	1	-	0	-	0	-
	合計	-	595,280	10	0.0017%	1	0.0002%	1	0.0002%	0	0.0000%

※ロット別納入数は、製造販売業者から卸売業者への納入数。

**ヌバキソビッド筋注 重篤症例一覧**  
 (令和7年1月1日から令和7年3月31までの報告分)

製造販売業者からの報告

No.	年齢 (発生時)	性別	接種日	ワクチン名(ロット番号)	同時接種 種類	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生 までの日数	企業重篤度	軽帰日	軽帰内容	専門家評価PT	専門家の因果 関係評価	専門家のブライ トン分類レベル	専門家の意見
1	77歳	女	2024年11月15日	ヌバキソビッド	なし		肺高血圧症、アナフィラキシーシンジック、深部静脈血栓症	胃腸出血、ヘモグロビン減少	2024年11月21日	6	重篤	2024年11月26日	死亡	胃腸出血	✓	-	
2	51歳	男	2024年11月19日	ヌバキソビッド(NT001)	なし		僧帽弁閉鎖不全症、心臓弁膜疾患、うつ病	僧帽弁閉鎖不全症、心房細動、起坐呼吸	2024年11月21日	2	重篤	2024年11月26日	回復				
3	88歳	女	2024年10月15日	ヌバキソビッド	なし		コロナウイルス感染、心房細動	COVID-19ブレイクスルー感染	2024年11月28日	44	重篤	不明	回復				
4	86歳	女	2024年10月1日	ヌバキソビッド(NT001)	なし		なし	COVID-19	2024年12月1日	61	重篤	2025年1月	回復				
5	40歳代	女	2024年11月28日	ヌバキソビッド(NT001)	なし		乳癌	コロナウイルス感染、薬効欠如	2025年1月1日	34	重篤	2025年1月10日	回復				
6	35歳	女	2025年1月20日	ヌバキソビッド(NT001)	なし		なし	収縮期血圧上昇、頭痛	2025年1月20日	0	重篤	2025年1月23日	回復				
7	66歳	男	2025年1月29日	ヌバキソビッド(NT001)	なし		なし	発疹	2025年1月31日	2	重篤	不明	未回復				
8	高齢者 不明	2025年2月12日	ヌバキソビッド(001)	なし	なし		SARS-CoV-2検査陽性	2025年2月14日	2	重篤	不明	不明					
9	74歳	男	2024年11月18日	ヌバキソビッド	なし		高血圧、糖尿病、自己免疫性甲状腺炎	ヘモグロビン減少	2025年2月17日	91	重篤	不明	未回復				
10	70歳代	女	不明	ヌバキソビッド	なし		なし	COVID-19	不明	不明	重篤	不明	軽快				

ヌバキソビッド筋注 重篤症例一覧  
(令和7年1月1日から令和7年3月31日までの報告分)

医療機関からの報告

集計期間中の対象症例なし

**ヌバキソビッド筋注 非重篤症例一覧**  
 (令和7年1月1日から令和7年3月31日までの報告分)

医療機関からの報告

No	年齢 (接種時)	性別	接種日	ワクチン名	ロット番号	製造販売業者名	同時接種	同時接種ワクチン	基礎疾患等	症状名	発生日	接種から症状発生 までの日数	因果関係 (報告医評価)	重篤度	軽帰日	軽帰内容	専門家評価PT	専門家の因果 関係評価	専門家のプライ トン分類レベル	専門家の意見
1	66歳	女	2024年10月10日	ヌバキソビッド	NT001	武田薬品工業	なし		高血圧症、脂質異常症、アレルギー性鼻炎、便秘症のため、A医院よりノルバスク、テルミナルタン、メバレクト、ビラノア、マグミットが処方されている。	発熱、空咳	2024年10月11日	1	評価不能	重くない	2024年11月29日	軽快				