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1-1-2-5

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 5 年10月30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 2023年10月30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=2) 2024年8月4日現在

TK 11 22															
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	
37142	56歳	女性	2022/06/21	2022/06/23	2	ヌバキソビッド筋注		ノババックス /武田	99999	アナフィラキシー(アナフィラキシー反応)	関連あり	重い	2022/09/01	回復	
37143	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	

<sup>※1</sup> 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。