

第78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4年度第1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1-2-2-3
2022（令和4）年4月13日	

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に基づく製造販売業者からの副反応疑い報告状況について

○コロナウイルス（SARS-CoV-2）ワクチン（遺伝子組換えサルアデノウイルスベクター）
・パキスゼブリア筋注（アストラゼネカ）（令和4年2月21日から令和4年3月20日報告分まで）

3. 報告症例一覧（製造販売業者からの報告）

3. パキゼブリア筋注 報告症例一覧（製造販売業者からの報告）報告日 2022年2月21日～2022年3月20日

注：「No」は、全新型コロナウイルスワクチンに係る副反応疑い報告（製造販売業者からの報告）の通番。
報告数（n=0）

2022年3月20日現在

※今回対象期間にて報告症例なし