

第98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5年度第11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1-1-2-5
2023（令和5）年10月27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5月1日から令和5年7月30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5月1日～2023年7月30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。

2023年7月30日現在

報告数 (n=1)

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
36558	43歳	女性	2022/08/15	2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15 2022/08/15	0	ヌバキソビッド筋注		ノババックス ／武田	NP002	頭痛（頭痛） リンパ節腫脹（リンパ節症） 呼吸障害・呼吸不全（呼吸困難） 動悸（動悸） 傾眠（傾眠） 異常感（異常感） 日常活動における個人の自立の喪失（日常活動における個人の自立の喪失）		重くない	未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入 未記入	不明 不明 不明 不明 不明 不明 不明

※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。