

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、全新型コロナウイルス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。

2024年8月4日現在

報告数 (n=2)

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

※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。