

2024（令和6）年7月29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6年1月29日から令和6年4月21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 2024年1月29日～2024年4月21日

注：「No」は、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4月21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 |
|----|-----|----|------------|------------|-------------|-----------|------|--------------|-------|----------------------|-------------|------------|------------|------|
| 40 | 56歳 | 女性 | 2022/06/21 | 2022/06/23 | 2 | ヌバキソビッド筋注 | | ノバボックス 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 |

※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。

