

第71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3年度第20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1-1-2-3
2021（令和3）年10月22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

○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3年8月3日から令和3年10月3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 2021年8月3日～2021年10月3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=3)

2021年10月3日現在

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	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
27277	48歳	男性	2021/09/03	2021/09/10 2021/09/10	7	バキセブリア筋注	アストラゼネカ	K004C	TTS (血小板減少症を伴う血栓症) 頭痛 (頭痛)	関連あり	重い	未記入 未記入	不明 不明
27278	47歳	女性	2021/09/12	2021/09/12	0	バキセブリア筋注	アストラゼネカ	K004C	蕁麻疹 (蕁麻疹)	評価不能	重くない	未記入	軽快
27279	51歳	女性	2021/09/24	2021/09/24	0	バキセブリア筋注	アストラゼネカ	D016A	アナフィラキシー (アナフィラキシー反応)	関連あり	重い	未記入	軽快

※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。