

2023(令和5)年1月20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4年11月14日から令和4年12月18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 2022年11月14日～2022年12月18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。
報告数(n=3)

2022年12月18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	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
35556	58歳	女性	2022/10/07	2022/10/07 2022/10/07	0	ヌバキノビッド筋注		ノバボックス /武田	NP001	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応） 喘息発作（喘息）	関連あり	重くない	未記入 未記入	軽快 軽快
35557	40歳	女性	2022/10/31	2022/10/31	0	ヌバキノビッド筋注		ノバボックス /武田	NP001	気分障害（不快感）	評価不能	重くない	2022/10/31	回復
35558	51歳	女性	2022/12/08	2022/12/08	0	ヌバキノビッド筋注		ノバボックス /武田	NP007	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応）	関連あり	重くない	未記入	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。