

第78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4年度第1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
2022（令和4）年4月13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）  
・バキスゼブリア筋注（アストラゼネカ）（令和4年2月21日から令和4年3月20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2月21日～2022年3月20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=1)

2022年3月20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 ①	製造販売業者 ①	ロット番号 ①	症状名（PT名）	因果関係	重篤度	転帰日	転帰内容
32688	54歳	男性	2021/11/02	2021/11/20	18	バキスゼブリア筋注	アストラゼネカ	D017A	脳梗塞（脳梗塞）	関連あり	重い	2021/12/10	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。