

第75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26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1月21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3年12月6日から令和4年1月2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12月6日～2022年1月2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=2)

2022年1月2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
30713	25歳	女性	2021/12/18	2021/12/18 2021/12/18	0	パキスゼブリア筋注	アストラゼネカ	N005A	アナフィラキシー（アナフィラキシー反応） 感覚異常（感覚鈍麻）	関連あり	重い	2021/12/19 2021/12/19	回復 回復
30714	70歳	男性	2021/09/18	2021/10/27	39	パキスゼブリア筋注	アストラゼネカ	不明	TTS（血小板減少症を伴う血栓症）	関連あり	重い	2021/12/07	後遺症あり

※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。