

ワクチン接種を実施する医療機関の皆様

## ヌバキソビッド筋注 「市販直後調査」終了のお知らせ

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。  
平素は、弊社製品につき格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

弊社の新型コロナウイルスワクチンであるヌバキソビッド筋注（以下、本ワクチン）は、SARS-CoV-2による感染症の予防に対するワクチンとして2022年4月19日に製造販売承認を取得し、国及び地方自治体による新型コロナウイルスワクチン接種事業におけるワクチンとして接種されております。

弊社では、本ワクチンの市販後安全管理の一環として市販直後調査を実施いたしました。本市販直後調査にご協力いただきました先生方には厚くお礼申し上げます。本市販直後調査の実施結果がまとめ次第、ご報告させていただく予定です。

引き続き本ワクチンの接種に際しては、本サイトにある製品情報（電子化された添付文書、本ワクチンの取り扱い方法と注意事項等）をご確認の上、適正使用をお願い申し上げます。また、本ワクチン被接種者において副反応を疑う等の有害事象が発現した場合には、速やかに、本サイトにある“**副反応報告窓口**”等から弊社へご報告ください。なお、ご報告内容により、後日、詳細な情報提供や情報公開に際しての許諾を依頼する場合がありますので、ご理解とご協力の程お願い申し上げます。

謹白

2022年11月  
武田薬品工業株式会社  
安全管理責任者

### 【市販直後調査について】

目的	ヌバキソビッド筋注の販売開始直後において、医療機関に対し、確実な情報提供、注意喚起等を行い、安全管理に関する理解を促すとともに、重篤な副反応および感染症、もしくは医薬品リスク管理計画の安全性検討事項に該当する事象の情報を迅速に収集し、必要な安全対策を実施することにより、副反応等の被害を最小限にすることを主な目的とする。
調査概要 (期間、方法)	調査期間： 2022年5月10日～2022年11月9日 調査方法： 定期的な本サイトからのメール配信またはMR活動による市販直後調査への協力依頼を通じて、製品情報、本ワクチンの取り扱い方法等の適正使用情報の提供及び副反応情報の収集を行う。

### 【連絡先】

武田薬品工業株式会社 くすり相談室

〒103-8668 東京都中央区日本橋本町二丁目1番1号

フリーダイヤル 0120-566-587

受付時間 9：00～17：30（土日祝日・弊社休業日を除く）