

市販直後調査
2025年6月～2025年12月

タイフム ブイアイ[®]注シリンジ

精製 Vi 多糖体腸チフスワクチン 細菌ワクチン類

生物由来製品 TYPHIM Vi Syringe for Injection

蛋価基準未収載

劇薬 処方箋医薬品^(注) (注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

生物学的製剤基準

製造販売：サノフィ株式会社
〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

市販直後調査のご報告(中間報告)

2025年6月30日～2025年9月29日

謹啓

先生方におかれましては、時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社が製造販売する医薬品の適正使用に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、弊社タイフム ブイアイ[®]注シリンジ（以下、タイフム ブイアイ）につきまして、2025年6月30日に販売を開始し、市販直後調査を実施しておりますが、ご多忙の中、本市販直後調査にご協力を賜り誠に有難うございます。重ねて御礼申し上げます。

この度、販売開始3ヵ月間に収集した副反応情報のまとめを作成致しましたのでご報告申し上げます。

弊社では、引き続きタイフム ブイアイの安全性情報の収集および提供に努めてまいりますので、今後とも適正使用の推進並びに市販直後調査へのご協力を賜りますよう、宜しくお願い申し上げます。

謹白

市販直後調査 2025年6月～2025年12月

市販直後調査の概要

調査期間：2025年6月30日（販売開始日）～2025年12月29日

収集された副反応の概要

販売開始から3ヵ月間（2025年6月30日～2025年9月29日）に副反応として報告された症例はありませんでした。

重篤な副反応症例

重篤な副反応として、報告された症例はありませんでした。

市販直後調査ご協力のお願い

- 「接種上の注意」等をご参照の上、慎重にご使用いただきますようお願い申し上げます。
- 弊社MRが定期的に訪問し、適正使用情報の提供とともに副反応及び感染症の発現状況等をお尋ねいたします。
- 本剤のご使用にあたり、本剤との因果関係が否定できない副反応等をご経験の際には、弊社MRまで速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。
- 副反応によっては詳細調査のご協力をいただく場合がございますので、宜しくお願い申し上げます。