平成21年度第3回薬事・食品衛生審議会 医薬品等安全対策部会 安全対策調査会について

日時: 平成21年10月18日(日) 16:00-18:00

場所:厚生労働省専用第18~20会議室(17階)

議題:

- 1. インフルエンザワクチンについて
- 2. 肺炎球菌ワクチンについて
- 3. その他

資料:

10月19日からの接種開始前に、接種に係る下記事項を調査審議する。

- (1) 新型及び季節性インフルエンザワクチンの同時接種について 安全性に関するデータはないが、米国の新型・季節性いずれ のワクチンの使用上の注意を踏まえ、医師が必要と認めた場合 に別の腕に同時接種できるよう、国産ワクチンの使用上の注意 を改訂する。
- (2)新型及び季節性インフルエンザワクチンの妊婦への投与について

妊婦における国内外の使用実績や諸外国のインフルエンザワクチンの使用上の注意を踏まえ、「原則接種しない」記載を削除し、医師が必要と認めた場合に使用できるよう、国産ワクチンの使用上の注意を改訂する。

(3) インフルエンザワクチンに含まれる保存剤(チメロサール) の安全性評価について

90 年代に自閉症との関連が疑われたが、2004 年の米国 IOM 報告や WHO 勧告において、疫学研究から自閉症との関連は否定されたが、それらの研究やその後の研究をレビューし、安全性について改めて確認する。

(4) 肺炎球菌ワクチン「ニューモバックス NP」の複数回接種等に ついて

70 年代に局所の重篤な反応が見られ、再接種を禁忌とした。接種後5年以降では初回と同程度との外国での知見が得られ、 米国で1997年に解除された。日本での接種実績データが得られたため、日本でも再接種禁忌を解除する。

(5) 新型インフルエンザワクチンの副反応モニタリング体制について

「副反応モニタリング体制の検討に関する研究班」(主任研究者:加藤達夫成育医療センター総長)の検討状況報告

※ 接種事業開始後に伴い、逐次的に副反応報告を評価し、必要な安全 対策及び接種事業の継続の可否等について審議するため、薬事・食品 衛生審議会安全対策調査会は、健康局の専門家会議と合同で開催され る予定

担当:医薬食品局安全対策課 堀内、野坂(内線2753)

資料 2-3-5

事 務 連 絡 平成21年10月19日

日本製薬団体連合会 安全性委員会 御中

厚生労働省医薬食品局安全対策課

「使用上の注意」の改訂について

平成21年10月18日に開催された平成21年度第3回薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会の審議結果を踏まえて、インフルエンザHAワクチン及びA型インフルエンザHAワクチン (H1N1株) について、別紙のとおり、「使用上の注意」の改訂を行うことが適当であると考えます。つきましては、貴委員会において、関係業者に対し、添付文書の改訂をできるだけ早い時期に実施するとともに、改訂内容に基づき必要な措置を講じるよう周知徹底方お願いいたします。

【医薬品名】インフルエンザ H A ワクチン A 型インフルエンザ H A ワクチン (H 1 N 1 株)

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

[用法・用量に関連する接種上の注意] の項の「他のワクチン製剤との接種間隔」に関する記載を

「生ワクチンの接種を受けた者は、通常、27日以上、また他の不活化ワクチンの接種を受けた者は、通常、6日以上間隔を置いて本剤を接種すること。 ただし、医師が必要と認めた場合には、同時に接種することができる(なお、本剤を他のワクチンと混合して接種してはならない)。」

と改め、[妊婦、産婦、授乳婦等への接種]の項を

「妊娠中の接種に関する安全性は確立していないので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には予防接種上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ接種すること。

なお、小規模ながら、接種により先天異常の発生率は自然発生率より高く ならないとする報告がある。」

と改める。

〈参考〉Birth Defects and Drugs in Pregnancy,1977

日本標準商品分類番号 876313

 承認番号
 15700EZZ01004000

 薬価収載
 適用外

 販売開始
 1972年9月

生物由来製品 劇 薬 処方せん医薬品^{注)} ウイルスワクチン類 日本薬局方 生物学的製剤基準

A型インフルエンザ HA ワクチン(H1N1株)

販 売 名:A型インフルエンザ HA ワクチン H1N1 「ビケン」 貯 法:遮光して、10℃以下に凍結を避けて保存(【取扱い上の注意】参照)

財 法・遮光して、100以下に保給を延りて保付(取扱い上の注息]参 有効期間:検定合格日から1年(最終有効年月日は外箱等に表示)

注)注意-医師等の処方せんにより使用すること

本剤は、A型 H1N1(ソ連型)、A型 H3N2(香港型)、B型の3株混合で製造されている季節性インフルエンザワクチンと同じく生物学的製剤基準「インフルエンザHAワクチン」に準拠し、新型インフルエンザA型(H1N1)ウイルスの単抗原HAワクチンとして製造されたものである。

新型インフルエンザA型(H1N1)ワクチンとしては使用経験がなく、添付文書中の副反応、臨床成績、薬効薬理等の情報 については季節性インフルエンザワクチンとしての成績を記載している。新型インフルエンザA型(H1N1)ワクチンとし ての成績等に関しては、最新の情報を随時参照すること。

【接種不適当者(予防接種を受けることが適当でない者)】

被接種者が次のいずれかに該当すると認められ る場合には、接種を行ってはならない。

- 1. 明らかな発熱を呈している者
- 2. 重篤な急性疾患にかかっていることが明らかな者
- 3. 本剤の成分によってアナフィラキシーを呈し たことがあることが明らかな者
- 4. 上記に掲げる者のほか、予防接種を行うこと が不適当な状態にある者

【製法の概要及び組成・性状】

1. 製法の概要

本剤は、インフルエンザウイルスのA型株を発育鶏卵で培養し、増殖したウイルスを含む尿膜腔液をゾーナル遠心機による蔗糖密度勾配遠心法により濃縮精製後、ウイルス粒子をエーテル等により処理して分解・不活化したHA画分に、リン酸塩緩衝塩化ナトリウム液を用いて規定濃度に調製した液剤である。

2. 組 成

本剤は、1mL中に次の成分を含有する。

	成 分	分 量
有効成分 (製造株)	A/カリフォルニア/7/2009(H1N1)	HA含量(相当値) は、30μg以上
緩衝剤	リン酸水素ナトリウム水和物 リン酸二水素ナトリウム	3.53mg 0.54mg
等張化剤	塩化ナトリウム	8.50mg
保存剤	チメロサール	0.008mg

3. 性 状

本剤は、インフルエンザウイルスのヘムアグルチニン (HA) を含む澄明又はわずかに白濁した液剤である。

pH: $6.8 \sim 8.0$

浸透圧比(生理食塩液に対する比):1.0 ± 0.3

【効能又は効果】

本剤は、インフルエンザの予防に使用する。

【用法及び用量】

0.5mLを皮下に、1回又はおよそ1~4週間の間隔をおいて2回注射する。ただし、6歳から13歳未満のものには0.3mL、1歳から6歳未満のものには0.2mL、1歳未満のものには0.1mLずつ2回注射する。

* 用法及び用量に関連する接種上の注意

- 1. 接種間隔
 - 2回接種を行う場合の接種間隔は、免疫効果を考慮すると4週間おくことが望ましい。
- 2. 他のワクチン製剤との接種間隔

生ワクチンの接種を受けた者は、通常、27日以上、また他の不活化ワクチンの接種を受けた者は、通常、6日以上間隔を置いて本剤を接種すること。ただし、医師が必要と認めた場合には、同時に接種することができる(なお、本剤を他のワクチンと混合して接種してはならない)。

【接種上の注意】

1. 接種要注意者 (接種の判断を行うに際し、注意を 要する者)

被接種者が次のいずれかに該当すると認められる場合は、健康状態及び体質を勘案し、診察及び接種適否の判断を慎重に行い、予防接種の必要性、副反応、有用性について十分な説明を行い、同意を確実に得た上で、注意して接種すること。

- (1)心臓血管系疾患、腎臓疾患、肝臓疾患、血液疾患、 発育障害等の基礎疾患を有する者
- (2)予防接種で接種後2日以内に発熱のみられた者及 び全身性発疹等のアレルギーを疑う症状を呈した ことがある者
- (3)過去にけいれんの既往のある者

- (4)過去に免疫不全の診断がなされている者及び近親 者に先天性免疫不全症の者がいる者
- (5)気管支喘息のある者
- (6)本剤の成分又は鶏卵、鶏肉、その他鶏由来のものに対して、アレルギーを呈するおそれのある者

*2. 重要な基本的注意

- (1)本剤は、「予防接種実施規則」及び「<u>受託医療機</u> 関における新型インフルエンザ(A/H1N1)ワク チン接種実施要領」に準拠して使用すること。
- (2)被接種者について、接種前に必ず問診、検温及び 診察(視診、聴診等)によって健康状態を調べる こと。
- (3)本剤は添加物としてチメロサール(水銀化合物)を含有している。チメロサール含有製剤の投与 (接種)により、過敏症(発熱、発疹、蕁麻疹、紅斑、そう痒等)があらわれたとの報告があるので、 間診を十分に行い、接種後は観察を十分に行うこと。
- (4)被接種者又はその保護者に、接種当日は過激な運動は避け、接種部位を清潔に保ち、また、接種後の健康監視に留意し、局所の異常反応や体調の変化、さらに高熱、けいれん等の異常な症状を呈した場合には、速やかに医師の診察を受けるよう事前に知らせること。

3. 相互作用

併用注意 (併用に注意すること)

免疫抑制剤(シクロスポリン製剤等)等との関係¹⁾ 免疫抑制的な作用を持つ製剤の投与を受けている 者、特に長期あるいは大量投与を受けている者は本 剤の効果が得られないおそれがあるので、併用に注 意すること。

4. 副反応 (まれに:0.1%未満、ときに:0.1~5%未満、副詞なし:5%以上又は頻度不明)

(1) 重大な副反応

- 1)ショック、アナフィラキシー様症状:まれに ショック、アナフィラキシー様症状(蕁麻疹、 呼吸困難、血管浮腫等)があらわれることがあ るので、接種後は観察を十分に行い、異常が認 められた場合には適切な処置を行うこと。
- 2) 急性散在性脳脊髄炎 (ADEM): まれに急性散在性脳脊髄炎 (ADEM) があらわれることがある。通常、接種後数日から2週間以内に発熱、頭痛、けいれん、運動障害、意識障害等があらわれる。本症が疑われる場合には、MRI等で診断し、適切な処置を行うこと。
- 3) ギラン・バレー症候群: ギラン・バレー症候群 があらわれることがあるので、四肢遠位から 始まる弛緩性麻痺、腱反射の減弱ないし消失 等の症状があらわれた場合には適切な処置を 行うこと。

- 4)けいれん:けいれん (熱性けいれんを含む) が あらわれることがあるので、症状があらわれ た場合には適切な処置を行うこと。
- 5) 肝機能障害、黄疸: AST (GOT)、ALT (GPT)、 y -GTP、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄 疸があらわれることがあるので、異常が認め られた場合には適切な処置を行うこと。
- 6) 喘息発作:喘息発作を誘発することがあるので、観察を十分に行い、症状があらわれた場合には適切な処置を行うこと。

(2) その他の副反応

- 1)過敏症:まれに接種直後から数日中に、発疹、 蕁麻疹、湿疹、紅斑、多形紅斑、そう痒等があ らわれることがある。
- 2)全身症状:発熱、悪寒、頭痛、**倦怠感、一過性** の意識消失、めまい、リンパ節腫脹、嘔吐・嘔 気、下痢、関節痛、筋肉痛等を認めることがあ るが、通常、2~3日中に消失する。
- 3)局所症状:発赤、腫脹、硬結、熱感、疼痛、しびれ感等を認めることがあるが、通常、2~3 日中に消失する。

5. 高齢者への接種

一般に高齢者では、生理機能が低下しているので、 接種に当たっては、予診等を慎重に行い、被接種者 の健康状態を十分に観察すること。

*6. 妊婦、産婦、授乳婦等への接種

妊娠中の接種に関する安全性は確立していないので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には予防接種上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ接種すること。

なお、小規模ながら、接種により先天異常の発生率 は自然発生率より高くならないとする報告がある²⁾。

7. 接種時の注意

(1)接種時

- 1)接種用器具は、ガンマ線等により滅菌されたディスポーザブル品を用いる。
- 2)容器の栓及びその周囲をアルコールで消毒した 後、注射針をさし込み、所要量を注射器内に吸 引する。この操作に当たっては雑菌が迷入しな いよう注意する。

また、栓を取り外し、あるいは他の容器に移し 使用してはならない。

- 3)注射針の先端が血管内に入っていないことを確かめること。
- 4)注射針及び注射筒は、被接種者ごとに取り換えなければならない。

(2)接種部位

接種部位は、通常、上腕伸側とし、アルコールで 消毒する。なお、同一接種部位に反復して接種す ることは避けること。

【臨床成績】

1. 有効性

15~17歳の青年男性377名を178名と199名の2群に分け、前者には対照薬として破傷風トキソイドを、後者には流行の予想されるA香港型ウイルスのインフルエンザ不活化ワクチンを接種した。その冬における対照群は、同じ抗原型のA香港型ウイルスに27.5%の感染率を示したのに対し、インフルエンザワクチン接種群においては、約1/5の5.5%の感染率であり、この時のワクチンの有効率は80%と算定された3)。

1997~2000年において老人福祉施設・病院に入所 (院)している高齢者 (65歳以上)を対象にインフルエンザHAワクチンを1回接種し有効性を評価した。有効性の正確な解析が可能であった98/99シーズンにおける結果から、発病阻止効果は34~55%、インフルエンザを契機とした死亡阻止効果は82%であり、インフルエンザHAワクチンは重症化を含め個人防衛に有効なワクチンと判断された。なお、解析対象者は同意が得られたワクチン接種者1,198人、非接種者(対照群)1,044人であった4)。

2. 安全性

インフルエンザ HA ワクチン接種後の主な副反応 は、発赤等の局所反応(11.4%)及び発熱等の全身 反応であった⁵⁾。

高齢者(65歳以上)に対するインフルエンザHAワクチンの安全性を、国内5社のワクチンを用いて調査した。1,204例の対象者に2,306回の接種が行われ、副反応の発現頻度を、接種後3日間に被接種者が有害事象として認めた症状を記入する調査方法により調査した。その結果、全被接種者の副反応は、発熱などの全身反応が11.3%、発赤などの局所反応が11.6%であった。6)。

【薬効薬理】5)

インフルエンザHAワクチンを3週間隔で2回接種した場合、接種1カ月後に被接種者の77%が有効予防水準に達する。

接種後3カ月で有効予防水準が78.8%であるが、5カ月では50.8%と減少する。効果の持続は、流行ウイルスとワクチンに含まれているウイルスの抗原型が一致した時において3カ月続くことが明らかになっている。基礎免疫を持っている場合は、ワクチン接種群における有効予防水準は、3カ月を過ぎても維持されているが、基礎免疫のない場合には、効果の持続期間が1カ月近く短縮される。

【取扱い上の注意】

1. 接種前

- (1)誤って凍結させたものは、品質が変化しているおそれがあるので、使用してはならない。
- (2)使用前には、必ず、異常な混濁、着色、異物の混 入その他の異常がないかを確認すること。

2. 接種時

- (1)冷蔵庫から取り出し室温になってから、必ず振り 混ぜ均等にして使用する。
- (2)一度針をさしたものは、当日中に使用する。

*【包 装】

瓶入 1mL 2本

*【主要文献】

- 1) Versluis, D. J. et al.: Antiviral Res., (suppl. 1): 289 (1985)
- 2) Birth Defects and Drugs in Pregnancy, 1977
- 3) Sugiura, A. et al.: J. Infect. Dis., 122: 472(1970)
- 4) 神谷 齊 他:インフルエンザワクチンの効果に 関する研究、厚生科学研究費補助金(新興・再興 感染症研究事業)、総合研究報告書(平成9~11年 度)
- 5) 根路銘 国昭:インフルエンザワクチン、ワクチンハンドブック、国立予防衛生研究所学友会編: 130(1994)
- 6) 堀内 清 他:高齢者(65才≦)におけるインフルエンザワクチンの安全性に関する検討、予防接種制度に関する文献集(30)、(財)予防接種リサーチセンター編:113(2000)

【文献請求先】

財団法人 阪大徽生物病研究会 学術課 〒 565-0871 吹田市山田丘 3 番 1 号 電話 0120-280-980

田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター 〒 541-8505 大阪市中央区北浜2-6-18 電話 0120-753-280

